

Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/019741

International filing date: 24 December 2004 (24.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP
Number: 2004-241484
Filing date: 20 August 2004 (20.08.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 17 February 2005 (17.02.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b)



World Intellectual Property Organization (WIPO) - Geneva, Switzerland
Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle (OMPI) - Genève, Suisse

24.12.2004

日本国特許庁
JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されて
いる事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed
with this Office.

出願年月日 2004年 8月20日
Date of Application:

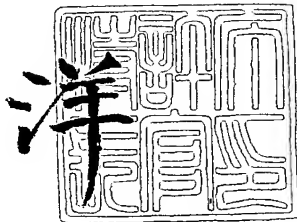
出願番号 特願2004-241484
Application Number:
[ST. 10/C] : [JP2004-241484]

出願人 武田薬品工業株式会社
Applicant(s):

2005年 2月 4日

特許庁長官
Commissioner,
Japan Patent Office

八 川



【書類名】 特許願
【整理番号】 A6480
【提出日】 平成16年 8月20日
【あて先】 特許庁長官殿
【国際特許分類】 C07C 53/122
C07C 69/102

【発明者】
【住所又は居所】 大阪府茨木市高田町20-5
【氏名】 安間 常雄

【発明者】
【住所又は居所】 大阪府大阪市天王寺区小宮町3-8-1501
【氏名】 北村 周治

【発明者】
【住所又は居所】 大阪府箕面市百楽荘4-4-35
【氏名】 根来 伸行

【特許出願人】
【識別番号】 000002934
【氏名又は名称】 武田薬品工業株式会社

【代理人】
【識別番号】 100080791
【弁理士】
【氏名又は名称】 高島 一
【電話番号】 06-6227-1156

【先の出願に基づく優先権主張】
【出願番号】 特願2003-431629
【出願日】 平成15年12月25日

【手数料の表示】
【予納台帳番号】 006965
【納付金額】 16,000円

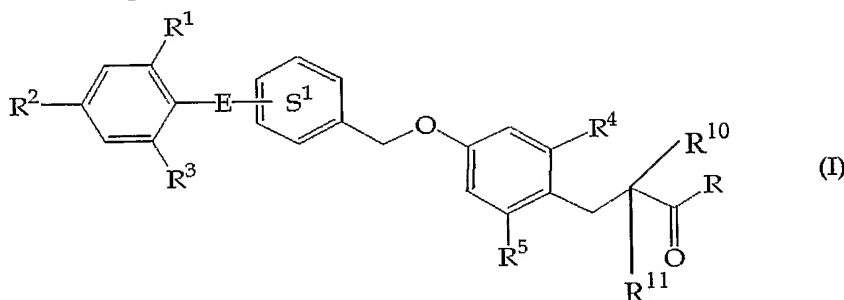
【提出物件の目録】
【物件名】 特許請求の範囲 1
【物件名】 明細書 1
【物件名】 要約書 1
【包括委任状番号】 0109317

【書類名】特許請求の範囲

【請求項 1】

式

【化 1】



[式中、R¹、R³、R⁴ および R⁵ は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいヒドロキシ基を、R² は、ハロゲン原子、ニトロ基、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいヒドロキシ基、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよいメルカプト基、置換されていてもよいアシル基または置換されていてもよい複素環基を、R¹⁰ および R¹¹ は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子またはC₁–₆アルコキシ基を、

E は結合手、置換されていてもよいC₁–₄アルキレン基、–W¹–O–W²–、–W¹–S–W²–または–W¹–N(R⁶)–W²–(W¹ および W² は同一または異なって、それぞれ結合手または置換されていてもよいC₁–₃アルキレン基を、R⁶ は水素原子、置換されていてもよいアシル基または置換されていてもよい炭化水素基を示す)を、環 S¹ はハロゲン原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいヒドロキシ基および置換されていてもよいアミノ基から選ばれる置換基をさらに有していてもよいベンゼン環を、

R は置換されていてもよいヒドロキシ基または置換されていてもよいアミノ基を示す。ただし、R¹ と R³ とは同時に水素原子でない。] で表わされる化合物またはその塩。

【請求項 2】

R² が、ハロゲン原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいヒドロキシ基、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよいメルカプト基または置換されていてもよい複素環基であり、かつ、R¹⁰ および R¹¹ が共に水素原子である請求項 1 記載の化合物またはその塩。

【請求項 3】

請求項 1 記載の化合物またはその塩のプロドラッグ。

【請求項 4】

R⁴ および R⁵ が同一または異なって、それぞれ水素原子またはハロゲン原子である請求項 1 記載の化合物またはその塩。

【請求項 5】

E が結合手である請求項 1 記載の化合物またはその塩。

【請求項 6】

R がヒドロキシ基である請求項 1 記載の化合物またはその塩。

【請求項 7】

請求項 1 記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有してなる G P R 40 受容体機能調節剤。

【請求項 8】

請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有してなる医薬。

【請求項9】

糖尿病治療剤である請求項8記載の医薬。

【書類名】明細書

【発明の名称】3-(4-ベンジルオキシフェニル)プロパン酸誘導体

【技術分野】

【0001】

本発明は、GPR40受容体機能調節作用を有する、糖尿病治療剤として有用な新規化合物に関する。

【背景技術】

【0002】

近年、G蛋白質共役型受容体 (G Protein-coupled Receptor; GPCR) の1つであるGPR40のリガンドが脂肪酸であり、臍臓の β 細胞にあるGPR40がインスリン分泌作用と深く関わっていることが報告されており（非特許文献1）、GPR40アゴニストはインスリン分泌を促進し、GPR40アンタゴニストはインスリン分泌を阻害し、これらのアゴニストおよびアンタゴニストは2型糖尿病、肥満症、耐糖能異常、インスリン抵抗性、神経退縮症（アルツハイマー病）などの治療薬として有用である（特許文献1および2、参照）。

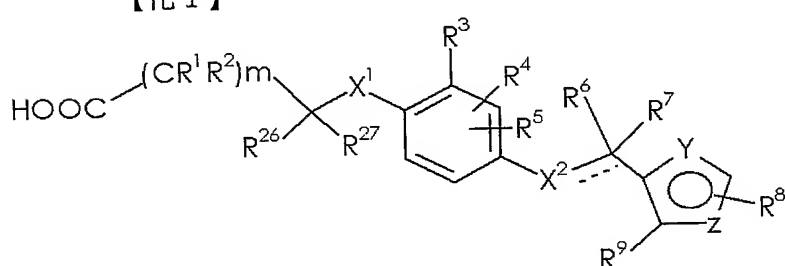
【0003】

一方、糖尿病の治療薬として有用な化合物が多数報告されている。

例えば、特許文献3には、式：

【0004】

【化1】



【0005】

[X^1 : C_{1-3} アルキル等; R^1 、 R^2 : H等; R^3 、 R^4 、 R^5 : H、 CH_3 等; R^{26} 、 R^{27} : H等; m : 0-3; X^2 : O等; R^6 、 R^7 : H等; Y、Z: 一方がCH、他方がSまたはO; R^8 : フェニル等; R^9 : C_{1-6} アルキル等]

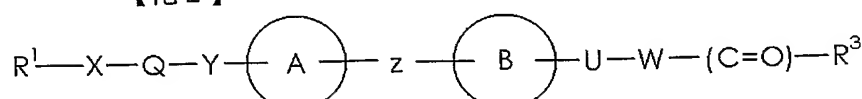
で表わされるペルオキシソーム増殖因子活性化受容体 (PPAR) 調節剤がPPAR媒介疾患（例えば、糖尿病）の予防・治療剤として有用であることが開示されている。

【0006】

特許文献4には、式：

【0007】

【化2】



【0008】

[R^1 : 置換されていてもよい5員芳香族複素環基; X: 結合手、O、S、 $-NR^6$ - (R^6 : H、置換されていてもよい炭化水素基等)等; Q: C_{1-20} の2価の炭化水素基; Y: 結合手、O、S、 $-NR^7$ - (R^7 : H、置換されていてもよい炭化水素基等)等; 環A: 1ないし3個の置換基をさらに有していてもよい芳香環; Z: $-(CH_2)_n-Z^1$ (n : 1~8, Z^1 : O等)等; 環B: 1ないし3個の置換基をさらに有していてもよいベンゼン環等; U: 結合手等; W: C_{1-20} の2価の炭化水素基; R^3 : $-OR^8$ - (R^8 : H、置換されていてもよい炭化水素基等)等; ただし、環Bが1ないし3個の置換基をさらに有置いてもよいベンゼン環の時、Uは結合手を示す]

で表わされるアルカン酸誘導体が、糖尿病、高脂血症、耐糖能異常などの予防・治療剤と

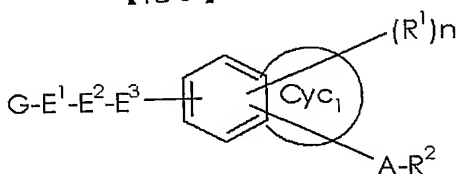
して有用であることが開示されている。

【0009】

特許文献5には、式：

【0010】

【化3】



【0011】

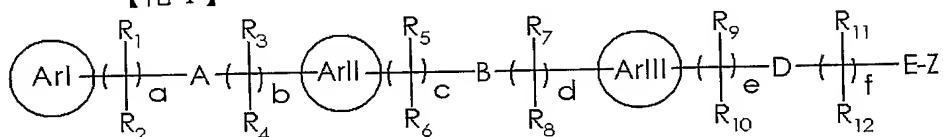
[R¹: C₁₋₈アルキル、C₁₋₈アルコキシ、ハロゲン原子、トリフルオロメチル等; R²: -COOR³ (R³: H、C₁₋₄アルキル)等; A: C₁₋₈アルキレン等; G: C₁₋₈アルキル、C₁₋₈アルコキシ、ハロゲン原子、トリフルオロメチルまたはニトロで置換されてよい炭素環等; E¹: C₁₋₈アルキレン等; E²: -O-等; E³: 単結合等; n: 0、1; Cyc1環: 存在しない等]で表わされる化合物がPPAR受容体の制御作用を有し、糖尿病、肥満、シンドロームX、高コレステロール血症、高リポ蛋白血症などの代謝異常疾患などの予防・治療剤として有用であることが開示されている。

【0012】

特許文献6には、式：

【0013】

【化4】



【0014】

[環ArI、環ArII、環ArIII: 置換していくてもよいアリール等; A: -O-、-S-、結合、-NR₁₃-(R₁₃: H、アルキル等)等; B: -O-等; D: 結合、エチレン; E: 結合、エチレン; X: H等; Z: R₂₁O₂C-、(R₂₁)₂NCO-(R₂₁: H、アルキル等)等; a, b, c, e: 0-4; d: 0-5; f: 0-6; R₁~R₁₂: H等]

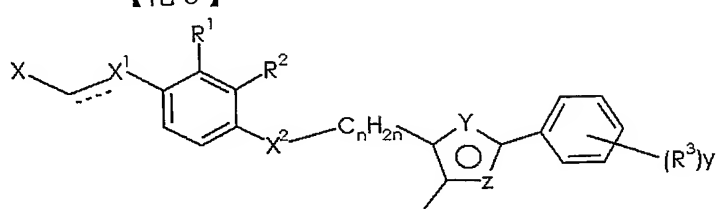
で表わされる化合物がPPARリガンド受容体結合剤、PPAR受容体アゴニスト、PPAR受容体アンタゴニストとして有用であることが開示されており、糖尿病治療剤として用いることができる。

【0015】

特許文献7には、式：

【0016】

【化5】



【0017】

[X: COOH(エステル含む)等; X¹: CH₂等; 点線はX¹がCHの時のみ、描かれた結合が二重結合であることを示す; X²: 0等; R¹、R²: H、Me等; n: 1、2; Y、Z: 一方がN、他方がSまたはO; y: 0-5の整数; R³: CF₃等]

で表わされる化合物がPPARδアゴニストとして用いられ、PPARδ媒介疾患(例えば高脂血症、動脈硬化症、1または2型糖尿病など)の予防・治療剤として有用であるこ

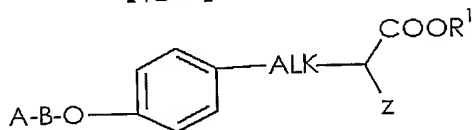
とが開示されている。

【0018】

特許文献8には、式：

【0019】

【化6】



【0020】

[A: ハロゲン等で置換されていてよいフェニル等； B: C₁-₆アルキレン等； ALK: C₁-₃アルキレン； R¹: H、 C₁-₃アルキル； Z: ハロゲンで置換されていてよい-(C₁-₃アルキレン)フェニル等]

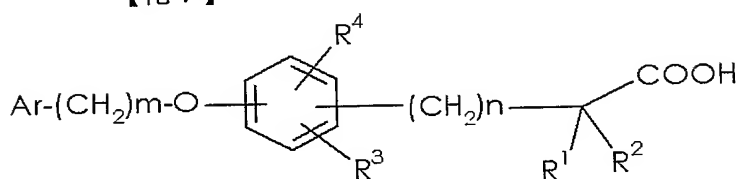
で表わされる化合物がPPAR γ アゴニストとして有用であり、高血糖、1または2型糖尿病、高脂血症等の予防・治療剤として用いることができる開示されている。

【0021】

特許文献9には、式：

【0022】

【化7】



【0023】

[Ar: 1-5個の同一又は異なったハロゲン原子等で置換されたフェニル等； R¹: ハロゲン原子等； R²: H等； R³、R⁴: H、ハロゲン原子； m: 1, 2； n: 2-7]

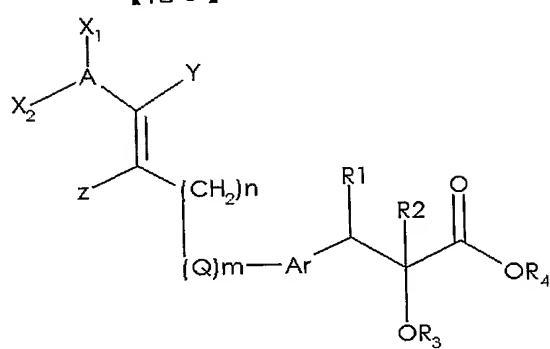
で表わされる化合物が優れたインスリン抵抗性改善作用、血糖低下作用、脂質低下作用、抗炎症作用、免疫調節作用、過酸化脂質生成抑制作用、PPAR活性化作用を有し、糖尿病治療薬として有用であることが開示されている。

【0024】

特許文献10には、式：

【0025】

【化8】



【0026】

[A: OH等で置換されていてよいアリール； X¹、X²: H等； Y、Z: H等； n: 0-3； m: 0, 1； Q: 0等； Ar: アリーレン等； R¹-R⁴: H等]

で表わされる化合物がPPAR関連疾患の治療薬として有用であり、例えば2型糖尿病、耐糖能異常、インスリン抵抗性、高トリグリセリド血症等の治療薬として有用であることが開示されている。

しかしながら、これら公知の糖尿病治療薬がGPR40受容体機能調節作用を有することとは全く開示がなく、これまでGPR40受容体機能調節作用を有する化合物（GPR40アゴニストおよびGPR40アンタゴニストとして有用な化合物）について報告されておらず、GPR40受容体機能調節作用を有する化合物の開発が望まれている。

- 【非特許文献1】ネイチャー（Nature）、2003年、422巻、173-176頁
- 【特許文献1】国際公開第03/068959号パンフレット
- 【特許文献2】国際公開第02/057783号パンフレット
- 【特許文献3】国際公開第02/092590号パンフレット
- 【特許文献4】国際公開第02/053547号パンフレット
- 【特許文献5】国際公開第99/11255号パンフレット
- 【特許文献6】国際公開第00/64876号パンフレット
- 【特許文献7】国際公開第01/00603号パンフレット
- 【特許文献8】国際公開第97/31907号パンフレット
- 【特許文献9】国際公開第02/083616号パンフレット
- 【特許文献10】国際公開第01/55085号パンフレット

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0027】

本発明は、インスリン分泌促進薬や糖尿病などの予防・治療薬として有用なGPR40受容体機能調節作用を有する新規化合物を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

【0028】

本発明者らは、種々鋭意研究を重ねた結果、後記式（I）で表わされる化合物が予想外にも優れたGPR40受容体アゴニスト活性を有し、更に安定性等の医薬品としての物性においても優れた性質を有しており、哺乳動物のGPR40受容体関連病態または疾患の予防・治療薬として安全でかつ有用な医薬となることを見出し、これらの知見に基づいて本発明を完成した。

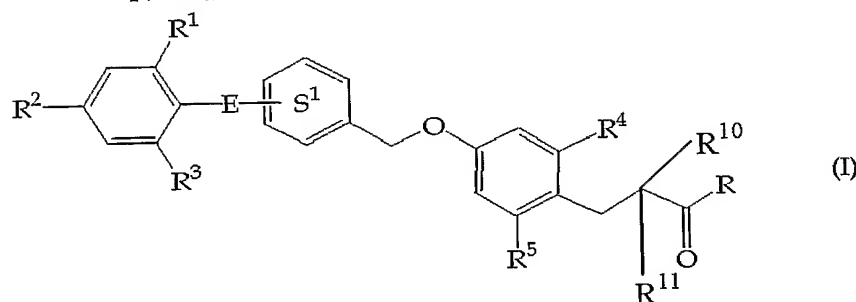
【0029】

すなわち、本発明は以下のとおりである。

(1) 式

【0030】

【化9】



【0031】

[式中、R¹、R³、R⁴ および R⁵ は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいヒドロキシ基を、R² は、ハロゲン原子、ニトロ基、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいヒドロキシ基、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよいメルカプト基、置換されていてもよいアシル基または置換されていてもよい複素環基を、R¹⁰ および R¹¹ は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子または C₁-₆ アルコキシ基を、E は結合手、置換されていてもよい C₁-₄ アルキレン基、-W¹-O-W²-、-W¹

$-S-W^2$ または $-W^1-N(R^6)-W^2$ (W^1 および W^2 は同一または異なって、それぞれ結合手または置換されていてもよい C_1-3 アルキレン基を、 R^6 は水素原子、置換されていてもよいアシル基または置換されていてもよい炭化水素基を示す) を、置換されていてもよいヒドロ環 S^1 はハロゲン原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいヒドロキシ基および置換されていてもよいアミノ基から選ばれる置換基をさらに有していてもよいベンゼン環を、 R は置換されていてもよいヒドロキシ基または置換されていてもよいアミノ基を示す。ただし、 R^1 と R^3 とは同時に水素原子でない。]

で表わされる化合物またはその塩。

(2) R^2 が、ハロゲン原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいヒドロキシ基、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよいメルカプト基または置換されていてもよい複素環基であり、かつ、 R^{10} および R^{11} が共に水素原子である上記(1)の化合物またはその塩。

(3) 上記(1)の化合物またはその塩のプロドラッグ。

(4) R^4 および R^5 が同一または異なって、それぞれ水素原子またはハロゲン原子である上記(1)の化合物またはその塩。

(5) E が結合手である上記(1)の化合物またはその塩。

(6) R がヒドロキシ基である上記(1)の化合物またはその塩。

(7) 上記(1)の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有してなる GPR40受容体機能調節剤。

(8) 上記(1)の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有してなる医薬。

(9) 糖尿病治療剤である上記(8)の医薬。

【発明の効果】

【0032】

本発明の化合物は、優れたGPR40受容体機能調節作用を有しており、糖尿病などの予防・治療剤として用いることができる。

【発明を実施するための最良の形態】

【0033】

本明細書中の「ハロゲン原子」としては、特に断りのない限り、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が挙げられる。

【0034】

本明細書中の「置換されていてもよい炭化水素基」としては、特に断りのない限り、例えば、「置換されていてもよい C_1-6 アルキル基」、「置換されていてもよい C_2-6 アルケニル基」、「置換されていてもよい C_2-6 アルキニル基」、「置換されていてもよい C_3-8 シクロアルキル基」、「置換されていてもよい C_6-14 アリール基」、「置換されていてもよい C_7-16 アラルキル基」などが挙げられる。

【0035】

本明細書中の「 C_1-6 アルキル基」としては、特に断りのない限り、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ベンチル、イソベンチル、ネオベンチル、ヘキシルなどが挙げられる。

【0036】

本明細書中の「 C_2-6 アルケニル基」としては、特に断りのない限り、例えばビニル、プロペニル、イソプロペニル、2-ブテン-1-イル、4-ブテン-1-イル、5-ヘキセン-1-イルなどが挙げられる。

【0037】

本明細書中の「 C_2-6 アルキニル基」としては、特に断りのない限り、例えば2-ブチン-1-イル、4-ブエンチン-1-イル、5-ヘキシン-1-イルなどが挙げられる。

【0038】

本明細書中の「 C_3-8 シクロアルキル基」としては、特に断りのない限り、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルなどが挙げられる。

【0039】

本明細書中の「C₆-1₄アリール基」としては、特に断りのない限り、例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-ビフェニリル、3-ビフェニリル、4-ビフェニル、2-アンスリルなどが挙げられる。該C₆-1₄アリールは、部分的に飽和されていてもよく、部分的に飽和されたC₆-1₄アリールとしては、例えばテトラヒドロナフチルなどが挙げられる。

【0040】

本明細書中の「C₇-1₆アラルキル基」としては、特に断りのない限り、例えばベンジル、フェネチル、ジフェニルメチル、1-ナフチルメチル、2-ナフチルメチル、2,2-ジフェニルエチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、5-フェニルペンチル、2-ビフェニリルメチル、3-ビフェニリルメチル、4-ビフェニリルメチルなどが挙げられる。

【0041】

本明細書中の「置換されていてもよいヒドロキシ基」としては、特に断りのない限り、例えば、「ヒドロキシ基」、「置換されていてもよいC₁-1₀アルコキシ基」、「置換されていてもよい複素環オキシ基」、「置換されていてもよいC₆-1₄アリールオキシ基」、「置換されていてもよいC₇-1₆アラルキルオキシ基」、「トリーC₁-6アルキルシリルオキシ基」、「置換されていてもよいC₁-6アルキルスルホニルオキシ基」、「置換されていてもよい複素環スルホニルオキシ基」などが挙げられる。

【0042】

本明細書中の「C₁-6アルコキシ基」としては、特に断りのない限り、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、tert-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシなどが挙げられる。また、本明細書中の「C₁-1₀アルコキシ基」としては、上記C₁-6アルコキシ基に加えて、ヘプチルオキシ、オクチルオキシ、ノニルオキシ、デシルオキシなどが挙げられる。

【0043】

本明細書中の「複素環オキシ基」としては、後述の「複素環基」で置換されたヒドロキシ基が挙げられる。該複素環オキシ基の好適な例としては、テトラヒドロピラニルオキシ、チアゾリルオキシ、ピリジルオキシ、ピラゾリルオキシ、オキサゾリルオキシ、チエニルオキシ、フリルオキシ、テトラヒドロチオピラニルオキシ、1,1-ジオキシドテトラヒドロチオピラニルオキシなどが挙げられる。

【0044】

本明細書中の「C₆-1₄アリールオキシ基」としては、特に断りのない限り、例えばフェノキシ、1-ナフチルオキシ、2-ナフチルオキシなどが挙げられる。

【0045】

本明細書中の「C₇-1₆アラルキルオキシ基」としては、特に断りのない限り、例えばベンジルオキシ、フェネチルオキシなどが挙げられる。

本明細書中の「トリーC₁-6アルキルシリルオキシ基」としては、特に断りのない限り、例えばトリメチルシリルオキシ、tert-ブチル(ジメチル)シリルオキシなどが挙げられる。

本明細書中の「C₁-6アルキルスルホニルオキシ基」としては、特に断りのない限り、例えばメチルスルホニルオキシ、エチルスルホニルオキシなどが挙げられる。

本明細書中の「複素環スルホニルオキシ基」としては、後述の「複素環基」で置換されたスルホニルオキシ基が挙げられる。該複素環スルホニルオキシ基の好適な例としては、チエニルスルホニルオキシ、フリルスルホニルオキシなどが挙げられる。

【0046】

本明細書中の「置換されていてもよいメルカプト基」としては、特に断りのない限り、例えば、「メルカプト基」、「置換されていてもよいC₁-1₀アルキルチオ基」、「置換されていてもよい複素環チオ基」、「置換されていてもよいC₆-1₄アリールチオ基」、「置換されていてもよいC₇-1₆アラルキルチオ基」などが挙げられる。

【0047】

本明細書中の「C₁ - 6 アルキルチオ基」としては、特に断りのない限り、例えばメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、sec-ブチルチオ、tert-ブチルチオなどが挙げられる。また、本明細書中の「C₁ - 10 アルキルチオ基」としては、上記C₁ - 6 アルキルチオ基に加えて、ヘプチルチオ、オクチルチオ、ノニルチオ、デシルチオなどが挙げられる。

【0048】

本明細書中の「複素環チオ基」としては、後述の「複素環基」で置換されたメルカプト基が挙げられる。該複素環チオ基の好適な例としては、テトラヒドロピラニルチオ、チア基が挙げられる。テトラヒドロピラニルチオ、オキサゾリルチオ、チエニルチオ、フリルゾリルチオ、ピリジルチオ、ピラゾリルチオ、オキサゾリルチオ、チエニルチオ、フリルチオ、テトラヒドロチオピラニルチオ、1,1-ジオキシドテトラヒドロチオピラニルチオなどが挙げられる。

【0049】

本明細書中の「C₆ - 14 アリールチオ基」としては、特に断りのない限り、例えばフェニルチオ、1-ナフチルチオ、2-ナフチルチオなどが挙げられる。

【0050】

本明細書中の「C₇ - 16 アラルキルチオ基」としては、特に断りのない限り、例えばベンジルチオ、フェネチルチオなどが挙げられる。

【0051】

本明細書中の「複素環基」としては、特に断りのない限り、例えば、環構成原子として、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし14員（単環、2環又は3環式）複素環基、好ましくは(i) 5ないし14員（好ましくは5ないし10員）芳香族複素環基、(ii) 5ないし10員非芳香族複素環基などが挙げられる。なかでも5または6員芳香族複素環基が好ましい。具体的には、例えばチエニル（例：2-チエニル、3-チエニル）、フリル（例：2-フリル、3-フリル）、ピリジル（例：2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル）、チアゾリル（例：2-チアゾリル、4-チアゾリル、5-チアゾリル）、オキサゾリル（例：2-オキサゾリル、4-オキサゾリル、5-オキサゾリル）、キノリル（例：2-キノリル、3-キノリル、4-キノリル、5-キノリル、8-キノリル）、イソキノリル（例：1-イソキノリル、3-イソキノリル、4-イソキノリル、5-イソキノリル）、ピロリル（例：1-ピロリル、2-ピロリル、3-ピロリル）、イミダゾリル（例：1-イミダゾリル、2-イミダゾリル、4-イミダゾリル）、ピラゾリル（例：1-ピラゾリル、3-ピラゾリル、4-ピラゾリル）、ピリダジニル（例：3-ピリダジニル、4-ピリダジニル）、イソチアゾリル（例：3-イソチアゾリル、4-イソチアゾリル、5-イソチアゾリル）、イソキサゾリル（例：3-イソキサゾリル、4-イソキサゾリル、5-イソキサゾリル）、インドリル（例：1-インドリル、2-インドリル、3-インドリル）、2-ベンゾチアゾリル、2-ベンゾオキサゾリル、ベンゾイミダゾリル（例：1-ベンゾイミダゾリル、2-ベンゾイミダゾリル）、ベンゾ[b]チエニル（例：2-ベンゾ[b]チエニル、3-ベンゾ[b]チエニル）、ベンゾ[b]フラニル（例：2-ベンゾ[b]フラニル、3-ベンゾ[b]フラニル）などの芳香族複素環基；例えばピロリジニル（例：1-ピロリジニル、2-ピロリジニル、3-ピロリジニル）、オキサゾリジニル（例：2-オキサゾリジニル、4-オキサゾリジニル）、イミダゾリニル（例：1-イミダゾリニル、2-イミダゾリニル、4-イミダゾリニル）、ピペリジニル（例：1-ピペリジニル、2-ピペリジニル、3-ピペリジニル）、ピペラジニル（例：1-ピペラジニル、2-ピペラジニル、4-ピペラジニル）、モルホリニル（例：2-モルホニリル、3-モルホニリル、4-モルホニリル）、チオモルホリニル（例：2-チオモルホニリル、3-チオモルホニリル、4-チオモルホニリル）、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニル、1,1-ジオキシドテトラヒドロチオピラニル、オキソピロリジニルなどの非芳香族複素環基などが挙げられる。

【0052】

本明細書中の「C₁ - 6 アルキルスルホニル基」としては、特に断りのない限り、例えばメチルスルホニル、エチルスルホニル等が挙げられる。

【0053】

本明細書中の「C₁ - 6 アルキルスルフィニル基」としては、特に断りのない限り、例えばメチルスルフィニル、エチルスルフィニル等が挙げられる。

【0054】

本明細書中の「C₆ - 1₄ アリールスルホニル基」としては、特に断りのない限り、例えば、フェニルスルホニル、1-ナフチルスルホニル、2-ナフチルスルホニルなどが挙げられる。

【0055】

本明細書中の「C₆ - 1₄ アリールスルフィニル基」としては、特に断りのない限り、例えば、フェニルスルフィニル、1-ナフチルスルフィニル、2-ナフチルスルフィニルなどが挙げられる。

【0056】

本明細書中の「エステル化されていてもよいカルボキシル基」としては、特に断りのない限り、例えばカルボキシル、C₁ - 6 アルコキシカルボニル基（例：メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル等）、C₆ - 1₄ アリールオキシカルボニル基（例：フェノキシカルボニル等）、C₇ - 1₆ アラルキルオキシカルボニル基（例：ベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカルボニル等）などが挙げられる。

【0057】

本明細書中の「ハロゲン化されていてもよいC₁ - 6 アルキル基」としては、特に断りのない限り、1ないし5個の上記「ハロゲン原子」で置換されていてもよい上記「C₁ - 6 アルキル基」が挙げられる。例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、tert-ブチル、イソブチル、トリフルオロメチルなどが挙げられる。

【0058】

本明細書中の「ハロゲン化されていてもよいC₁ - 6 アルコキシ基」としては、特に断りのない限り、1ないし5個の上記「ハロゲン原子」で置換されていてもよい上記「C₁ - 6 アルコキシ基」が挙げられる。例えば、メトキシ、エトキシ、イソプロポキシ、tert-ブトキシ、トリフルオロメトキシなどが挙げられる。

【0059】

本明細書中の「モノ-又はジ-C₁ - 6 アルキルアミノ基」としては、特に断りのない限り、上記「C₁ - 6 アルキル基」でモノ-又はジ-置換されたアミノ基が挙げられる。例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノなどが挙げられる。

【0060】

本明細書中の「モノ-又はジ-C₆ - 1₄ アリールアミノ基」としては、特に断りのない限り、上記「C₆ - 1₄ アリール基」でモノ-又はジ-置換されたアミノ基が挙げられる。例えば、フェニルアミノ、ジフェニルアミノ、1-ナフチルアミノ、2-ナフチルアミノなどが挙げられる。

【0061】

本明細書中の「モノ-又はジ-C₇ - 1₆ アラルキルアミノ基」としては、特に断りのない限り、上記「C₇ - 1₆ アラルキル基」でモノ-又はジ-置換されたアミノ基が挙げられる。例えば、ベンジルアミノ、フェネチルアミノなどが挙げられる。

【0062】

本明細書中の「N-C₁ - 6 アルキル-N-C₆ - 1₄ アリールアミノ基」としては、特に断りのない限り、上記「C₁ - 6 アルキル基」及び上記「C₆ - 1₄ アリール基」で置換されたアミノ基が挙げられる。例えば、N-メチル-N-フェニルアミノ、N-エチル-N-フェニルアミノなどが挙げられる。

【0063】

本明細書中の「N-C₁-₆ アルキル-N-C₇-₁₆ アラルキルアミノ基」としては、特に断りのない限り、上記「C₁-₆ アルキル基」及び上記「C₇-₁₆ アラルキル基」で置換されたアミノ基が挙げられる。例えば、N-メチル-N-ベンジルアミノ、N-エチル-N-ベンジルアミノなどが挙げられる。

【0064】

本明細書中の「モノー又はジ-C₁-₆ アルキルカルバモイル基」としては、特に断りのない限り、上記「C₁-₆ アルキル基」でモノー又はジー置換されたカルバモイル基が挙げられる。例えば、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチルメチルカルバモイル等が挙げられる。

本明細書中の「N-C₁-₆ アルキル-N-C₁-₆ アルキルカルボニルアミノ基」としては、特に断りのない限り、上記「C₁-₆ アルキル基」及びC₁-₆ アルキルカルボニル基（例：アセチル、イソブタノイル、イソペンタノイル）で置換されたアミノ基が挙げられる。例えば、N-メチル-N-アセチルアミノ、N-エチル-N-アセチルアミノなどが挙げられる。

【0065】

本明細書中の「モノー又はジ-C₆-₁₄ アリールカルバモイル基」としては、特に断りのない限り、上記「C₆-₁₄ アリール基」でモノー又はジー置換されたカルバモイル基が挙げられる。例えば、フェニルカルバモイル、1-ナフチルカルバモイル、2-ナフチルカルバモイル等が挙げられる。

【0066】

本明細書中の「モノー又はジ-5ないし7員複素環カルバモイル基」としては、特に断りのない限り、5ないし7員複素環基でモノー又はジー置換されたカルバモイル基が挙げられる。ここで、5ないし7員複素環基としては、環構成原子として、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む複素環基が挙げられる。「モノー又はジ-5ないし7員複素環カルバモイル基」の好適な例としては、2-ピリジルカルバモイル、3-ピリジルカルバモイル、4-ピリジルカルバモイル、2-チエニルカルバモイル、3-チエニルカルバモイル等が挙げられる。

【0067】

本明細書中の「モノー又はジ-C₁-₆ アルキルスルファモイル基」としては、特に断りのない限り、上記「C₁-₆ アルキル基」でモノー又はジー置換されたスルファモイル基が用いられ、例えば、メチルスルファモイル、エチルスルファモイル、ジメチルスルファモイル、ジエチルスルファモイルなどが挙げられる。

【0068】

本明細書中の「モノー又はジ-C₆-₁₄ アリールスルファモイル基」としては、特に断りのない限り、上記「C₆-₁₄ アリール基」でモノー又はジー置換されたスルファモイル基が用いられ、例えば、フェニルスルファモイル、ジフェニルスルファモイル、1-ナフチルスルファモイル、2-ナフチルスルファモイルなどが挙げられる。

【0069】

本明細書中の「置換されていてもよいC₁-₆ アルキル基」、「置換されていてもよいC₂-₆ アルケニル基」、「置換されていてもよいC₂-₆ アルキニル基」、「置換されていてもよいC₁-₁₀ アルコキシ基（置換されていてもよいC₁-₆ アルコキシ基を含む）」、「置換されていてもよいC₁-₆ アルキルスルホニルオキシ基」および「置換されていてもよいC₁-₁₀ アルキルチオ基（置換されていてもよいC₁-₆ アルキルチオ基を含む）」としては、例えば（1）ハロゲン原子；（2）ヒドロキシ基；（3）アミノ基；（4）ニトロ基；（5）シアノ基；（6）ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよいC₁-₆ アルキル基、モノー又はジ-C₁-₆ アルキルアミノ基、C₆-₁₄ アリール基、モノー又はジ-C₆-₁₄ アリール-アミノ基、C₃-₈ シクロアルキル基、C₁-₆ アルコキシ基、C₁-₆ アルキルチオ基、C₁-₆ アルキルスルフィニル基、C₁-₆ アルキルスルホニル基、エステル化されて

いてもよいカルボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノー又はジーC₁ - 6 アルキルーカルバモイル基、モノー又はジーC₆ - 1 4 アリールーカルバモイル基、スルファモイル基、モノー又はジーC₁ - 6 アルキルースルファモイル基及びモノー又はジーC₆ - 1 4 アリールースルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい複素環基(好ましくはフリル、ピリジル、チエニル、ピラゾリル、チアゾリル、オキサゾリル、ピロリジニル、オキソピロリジニル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニル、1,1-ジオキシドテトラヒドロチオピラニル)；(7)モノー又はジーC₁ - 6 アルキルーアミノ基；(8)モノー又はジーC₆ - 1 4 アリールーアミノ基；(9)モノー又はジーC₇ - 1 6 アラルキルーアミノ基；(10)N-C₁ - 6 アルキル-N-C₆ - 1 4 アリールーアミノ基；(11)N-C₁ - 6 アルキル-N-C₇ - 1 6 アラルキルーアミノ基；(12)C₃ - 8 シクロアルキル基；(13)ハロゲン化されていてもよいC₁ - 6 アルコキシ基；(14)C₁ - 6 アルキルチオ基；(15)C₁ - 6 アルキルスルフィニル基；(16)C₁ - 6 アルキルスルホニル基；(17)エステル化されていてもよいカルボキシル基；(18)カルバモイル基；(19)チオカルバモイル基；(20)モノー又はジーC₁ - 6 アルキルーカルバモイル基；(21)モノー又はジーC₆ - 1 4 アリールーカルバモイル基；(22)モノー又はジー5ないし7員複素環ーカルバモイル基；(23)カルボキシル基で置換されていてもよいC₁ - 6 アルキルーカルボニルアミノ基(例：アセチルアミノ、プロピオニルアミノ)；(24)ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよいC₁ - 6 アルキル基、モノー又はジーC₁ - 6 アルキルーアミノ基、C₆ - 1 4 アリール基、モノー又はジーC₆ - 1 4 アリールーアミノ基、C₃ - 8 シクロアルキル基、C₁ - 6 アルコキシ基、C₁ - 6 アルキルチオ基、C₁ - 6 アルキルスルフィニル基、C₁ - 6 アルキルスルホニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノー又はジーC₁ - 6 アルキルーカルバモイル基、モノー又はジーC₆ - 1 4 アリールーカルバモイル基、スルファモイル基、モノー又はジーC₁ - 6 アルキルースルファモイル基及びモノー又はジーC₆ - 1 4 アリールースルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよいC₆ - 1 4 アリールオキシ基；(25)ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよいC₁ - 6 アルキル基、モノー又はジーC₁ - 6 アルキルーアミノ基、C₆ - 1 4 アリール基、モノー又はジーC₆ - 1 4 アリールーアミノ基、C₃ - 8 シクロアルキル基、C₁ - 6 アルコキシ基、C₁ - 6 アルキルチオ基、C₁ - 6 アルキルスルフィニル基、C₁ - 6 アルキルスルホニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノー又はジーC₁ - 6 アルキルーカルバモイル基、モノー又はジーC₆ - 1 4 アリールーカルバモイル基、スルファモイル基、モノー又はジーC₁ - 6 アルキルースルファモイル基及びモノー又はジーC₆ - 1 4 アリールースルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよいC₆ - 1 4 アリール基；(26)ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよいC₁ - 6 アルキル基、モノー又はジーC₁ - 6 アルキルーアミノ基、C₆ - 1 4 アリール基、モノー又はジーC₆ - 1 4 アリールーアミノ基、C₃ - 8 シクロアルキル基、C₁ - 6 アルコキシ基、C₁ - 6 アルキルチオ基、C₁ - 6 アルキルスルフィニル基、C₁ - 6 アルキルスルホニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノー又はジーC₁ - 6 アルキルーカルバモイル基、モノー又はジーC₆ - 1 4 アリールーカルバモイル基、スルファモイル基、モノー又はジーC₁ - 6 アルキルースルファモイル基及びモノー又はジーC₆ - 1 4 アリールースルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい複素環オキシ基；(27)スルファモイル基；(28)モノーの置換基で置換されていてもよいカルボキシル基；(29)モノー又はジーC₆ - 1 4 アリールースルファモイル基；(30)ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよいC₁ - 6 アルキル基、モノー又はジーC₁ - 6 アルキルーアミノ基、C₆ - 1 4 アリール基、モノー又はジーC₆ - 1 4 アリールーアミノ基、C₃ - 8 シクロアルキル基、C₁ - 6 アルコキシ基、C₁ - 6 アルキルチオ基、C₁ -

₆ アルキルスルフィニル基、C₁ - ₆ アルキルスルホニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノー又はジーC₁ - ₆ アルキルカルバモイル基、モノー又はジーC₆ - ₁ ₄ アリールカルバモイル基、スルファモイル基、モノー又はジーC₁ - ₆ アルキルスルファモイル基及びモノー又はジーC₆ - ₁ ₄ アリールスルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよいC₇ - ₁ ₆ アラルキルオキシ基；(31) N-C₁ - ₆ アルキル-N-C₁ - ₆ アルキルカルボニルアミノ基；などから選ばれる1ないし5個の置換基をそれぞれ置換可能な位置に有していてもよい、

「C₁ - ₆ アルキル基」、「C₂ - ₆ アルケニル基」、「C₂ - ₆ アルキニル基」、「C₁ - ₁ ₀ アルコキシ基(C₁ - ₆ アルコキシ基を含む)」、「C₁ - ₆ アルキルスルホニルオキシ基」および「C₁ - ₁ ₀ アルキルチオ基(C₁ - ₆ アルキルチオ基を含む)」が挙げられる。

【0070】

本明細書中の「置換されていてもよいC₃ - ₈ シクロアルキル基」、「置換されていてもよいC₆ - ₁ ₄ アリール基」、「置換されていてもよいC₇ - ₁ ₆ アラルキル基」、「置換されていてもよい複素環基」、「置換されていてもよい複素環オキシ基」、「置換されていてもよいC₆ - ₁ ₄ アリールオキシ基」、「置換されていてもよいC₇ - ₁ ₆ アラルキルオキシ基」、「置換されていてもよい複素環スルホニルオキシ基」、「置換されていてもよい複素環チオ基」、「置換されていてもよいC₆ - ₁ ₄ アリールチオ基」および「置換されていてもよいC₇ - ₁ ₆ アラルキルチオ基」としては、例えば(1)ハロゲン原子；(2)ヒドロキシ基；(3)アミノ基；(4)ニトロ基；(5)シアノ基；(6)置換されていてもよいC₁ - ₆ アルキル基；(7)置換されていてもよいC₂ - ₆ アルケニル基；(8)置換されていてもよいC₂ - ₆ アルキニル基；(9)ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよいC₁ - ₆ アルキル基、モノー又はジーC₁ - ₆ アルキルアミノ基、C₆ - ₁ ₄ アリール基、モノー又はジーC₁ - ₆ アリールアミノ基、C₃ - ₈ シクロアルキル基、C₁ - ₆ アルコキシ基、C₁ - ₆ アルキルチオ基、C₁ - ₆ アルキルスルフィニル基、C₁ - ₆ アルキルスルホニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノー又はジーC₁ - ₆ アルキルカルバモイル基、モノー又はジーC₆ - ₁ ₄ アリールカルバモイル基、スルファモイル基、モノー又はジーC₆ - ₁ ₄ アリールスルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよいC₆ - ₁ ₄ アリール基；(10)ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよいC₁ - ₆ アルキル基、モノー又はジーC₁ - ₆ アルキルアミノ基、C₆ - ₁ ₄ アリール基、モノー又はジーC₆ - ₁ ₄ アリールアミノ基、C₃ - ₈ シクロアルキル基、C₁ - ₆ アルコキシ基、C₁ - ₆ アルキルチオ基、C₁ - ₆ アルキルスルフィニル基、C₁ - ₆ アルキルスルホニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノー又はジーC₁ - ₆ アルキルカルバモイル基、モノー又はジーC₆ - ₁ ₄ アリールカルバモイル基、スルファモイル基、モノー又はジーC₁ - ₆ アルキルスルファモイル基及びモノー又はジーC₆ - ₁ ₄ アリールスルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよいC₆ - ₁ ₄ アリールオキシ基；(11)ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよいC₁ - ₆ アルキル基、モノー又はジーC₁ - ₆ アルキルアミノ基、C₆ - ₁ ₄ アリール基、モノー又はジーC₆ - ₁ ₄ アリールアミノ基、C₃ - ₈ シクロアルキル基、C₁ - ₆ アルコキシ基、C₁ - ₆ アルキルチオ基、C₁ - ₆ アルキルスルフィニル基、C₁ - ₆ アルキルスルホニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノー又はジーC₁ - ₆ アルキルカルバモイル基、モノー又はジーC₆ - ₁ ₄ アリールカルバモイル基、スルファモイル基、モノー又はジーC₁ - ₆ アルキルスルファモイル基及びモノー又はジーC₆ - ₁ ₄ アリールスルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよいC₇ - ₁ ₆ アラルキルオキシ基；(12)

) ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、モノー又はジー C_{1-6} アルキルーアミノ基、 C_{6-14} アリール基、モノー又はジー C_{6-14} アリールーアミノ基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノー又はジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、モノー又はジー C_{6-14} アリールーカルバモイル基、スルファモイル基、モノー又はジー C_{1-6} アルキルースルファモイル基及びモノー又はジー C_{6-14} アリールースルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい複素環基(好ましくはフル基)から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい複素環基(好ましくはフル基)；(13)モノー又はジー C_{1-6} アルキルーアミノ基；(14)テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニル、1,1-ジオキシドキソピロリジニル、テトラヒドロピラニル；(15)モノー又はジー C_{7-16} アラルキルーアミノ基；(16) $N-C_{1-6}$ アルキル- $N-C_{6-14}$ アリールーアミノ基；(17) $N-C_{1-6}$ アルキル- $N-C_{7-16}$ アラルキルーアミノ基；(18) C_{3-8} シクロアルキル基；(19)置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基；(20) C_{1-6} アルキルチオ基；(21) C_{1-6} アルキルスルフィニル基；(22) C_{1-6} アルキルスルホニル基；(23)エステル化されていてもよいカルボキシル基；(24)カルバモイル基；(25)チオカルバモイル基；(26)モノー又はジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基；(27)モノー又はジー C_{6-14} アリールーカルバモイル基；(28)モノー又はジー5ないし7員複素環ーカルバモイル基；(29)スルファモイル基；(30)モノー又はジー C_{1-6} アルキルースルファモイル基；(31)モノー又はジー C_{6-14} アリールースルファモイル基；(32) $N-C_{1-6}$ アルキル- $N-C_{1-6}$ アルキルーカルボニルーアミノ基；(33)ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、モノー又はジー C_{1-6} アルキルーアミノ基、 C_{6-14} アリール基、モノー又はジー C_{6-14} アリールーアミノ基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノー又はジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、モノー又はジー C_{6-14} アリールーカルバモイル基、スルファモイル基、モノー又はジー C_{1-6} アルキルースルファモイル基及びモノー又はジー C_{6-14} アリールースルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい複素環オキシ基；などから選ばれる1ないし5個の置換基をそれぞれ置換可能な位置に有していてもよい、「 C_{3-8} シクロアルキル基」、「 C_{6-14} アリール基」、「 C_{7-16} アラルキル基」、「複素環基」、「複素環オキシ基」、「 C_{6-14} アリールオキシ基」、「 C_{7-16} アラルキルオキシ基」、「複素環スルホニルオキシ基」、「複素環チオ基」、「 C_{6-14} アリールチオ基」および「 C_{7-16} アラルキルチオ基」が挙げられる。

【0 0 7 1】

本明細書中の「置換されていてもよいアミノ基」としては、特に断りのない限り、(1)置換されていてもよいC₁~6アルキル基；(2)置換されていてもよいC₂~6アルケニル基；(3)置換されていてもよいC₂~6アルキニル基；(4)置換されていてもよいC₃~8シクロアルキル基；(5)置換されていてもよいC₆~14アリール基；(6)置換されていてもよいC₁~6アルコキシ基；(7)置換されていてもよいアシル基；(8)置換されていてもよい複素環基(好ましくはフリル、ピリジル、チエニル、ピラゾリル、チアゾリル、オキサゾリル)；(9)スルファモイル基；(10)モノー又はジ-C₁~6アルキルスルファモイル基；(11)モノー又はジ-C₆~14アリールスルファモイル基などから選ばれる1または2個の置換基で置換されていてもよいアミノ基が挙げられる。また、「置換されていてもよいアミノ基」が2個の置換基で置換されたアミノ基である場合、これらの置換基は、隣接する窒素原子とともに、含窒素複素環を形成していくよい。該「含窒素複素環」としては、例えば、環構成原子として炭素原子以外に少なく

とも 1 個の窒素原子を含み、さらに酸素原子、硫黄原子及び窒素原子から選ばれる 1 ないし 2 個のヘテロ原子を含有していてもよい 5 ないし 7 個の含窒素複素環が挙げられる。該含窒素複素環の好適な例としては、ピロリジン、イミダゾリジン、ピラゾリジン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリン、チオモルホリン、チアゾリジン、オキサゾリジンなどが挙げられる。

【0072】

本明細書中の「置換されていてもよいアシル基」としては、特に断りのない限り、式：
 $-COR^8$ 、 $-CO-OR^8$ 、 $-SO_2R^8$ 、 $-SOR^8$ 、 $-PO(OR^8)(OR^9)$ 、
 $-CO-NR^{8a}R^{9a}$ 及び $-CS-NR^{8a}R^{9a}$ [式中、 R^8 および R^9 は、同一または異なる水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示し、 R^{8a} および R^{9a} は、同一または異なる水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示すか、 R^{8a} および R^{9a} は、隣接する窒素原子とともに、置換されていてもよい含窒素複素環を形成してもよい] で表される基などが挙げられる。

【0073】

R^{8a} および R^{9a} が隣接する窒素原子とともに形成する「置換されていてもよい含窒素複素環」における「含窒素複素環」としては、例えば、環構成原子として炭素原子以外に少なくとも 1 個の窒素原子を含み、さらに酸素原子、硫黄原子及び窒素原子から選ばれる 1 ないし 2 個のヘテロ原子を含有していてもよい 5 ないし 7 個の含窒素複素環が挙げられる。該含窒素複素環の好適な例としては、ピロリジン、イミダゾリジン、ピラゾリジン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリン、チオモルホリン、チアゾリジン、オキサゾリジンなどが挙げられる。

【0074】

該含窒素複素環は、置換可能な位置に 1 ないし 2 個の置換基を有していてもよい。このような置換基としては、ヒドロキシ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-16} アラルキル基などが挙げられる。

【0075】

「置換されていてもよいアシル基」の好適な例としては、ホルミル基、カルボキシル基、カルバモイル基、 C_{1-6} アルキルカルボニル基（例：アセチル、イソブタノイル、イソペンタノイル）、 C_{1-6} アルコキシカルボニル基（例：メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル）、 C_{3-8} シクロアルキルカルボニル基（例：シクロペンチルカルボニル、シクロヘキシカルボニル）、 C_{6-14} アリールカルボニル基（例：ベンゾイル、1-ナフトイル、2-ナフトイル）、 C_{7-16} アラルキルカルボニル基（例：フェニルアセチル、2-フェニルプロパノイル）、 C_{6-14} アリールオキシカルボニル基（例：フェニルオキシカルボニル、ナフチルオキシカルボニル）、 C_{7-16} アラルキルオキシカルボニル基（例：ベンジルオキシカルボニル、フェニルオキシカルボニル）、モノ-又はジ- C_{1-6} アルキルカルバモイル基、モノ-又はジ- C_{6-14} アリールカルバモイル基、 C_{3-8} シクロアルキルカルバモイル基（例：シクロプロピルカルバモイル）、 C_{7-16} アラルキルカルバモイル基（例：ベンジルカルバモイル）、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{6-14} アリールスルホニル基、含窒素複素環カルボニル基（例：ピロリジニルカルボニル、ピペリジノカルボニル）、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{6-14} アリールスルフィニル基、チオカルバモイル基、などが挙げられる。

【0076】

本明細書中の「置換されていてもよい C_{1-4} アルキレン基」における「 C_{1-4} アルキレン基」は、直鎖状または分岐鎖状であり、例えばメチレン、エチレン、1-メチルエチレン、プロピレン、1-エチルエチレン、1-メチルプロピレン、2-メチルプロピレン、ブチレンなどが挙げられる。該 C_{1-4} アルキレン基は、置換可能な位置に、1 ないし 3 個の置換基を有していてもよい。このような置換基としては、例えばハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、モノ-又はジ- C_{1-6} アルキルアミノ基、モノ-又はジ-

C_{6-14} アリールアミノ基、モノー又はジー C_{7-16} アラルキルアミノ基、ニトロ基、シアノ基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基などが挙げられる。

【0077】

本明細書中の「置換されていてもよい C_{1-3} アルキレン基」における「 C_{1-3} アルキレン基」としては、前記「 C_{1-4} アルキレン基」のうち、炭素数が1ないし3のものが挙げられる。該 C_{1-3} アルキレン基は、置換可能な位置に、1ないし3個の置換基を有していてもよい。このような置換基としては、上記 C_{1-4} アルキレン基の置換基として例示したものが挙げられる。

【0078】

本発明の式(I)で表わされる化合物(以下、化合物(I)と略する場合がある)およびその塩について説明する。

式(I)中のR²はハロゲン原子、ニトロ基、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいヒドロキシ基、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよいメルカプト基、置換されていてもよいアシル基または置換されていてもよい複素環基を示し、好ましくはハロゲン原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいヒドロキシ基、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよいメルカプト基または置換されていてもよい複素環基を示し、より好ましくは置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示す。

式(I)中のR¹及びR³は同一(R¹及びR³が共に水素原子の場合を除く)または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示し、好ましくは水素原子、ハロゲン原子またはC₁₋₆アルキル基を示し、より好ましくはハロゲン原子またはC₁₋₆アルキル基を示す。

式(I)中のR⁴およびR⁵は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示し、好ましくは水素原子またはハロゲン原子を示す。

式(I)中のR¹⁰およびR¹¹は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子またはC₁₋₆アルコキシ基を示し、好ましくは共に水素原子を示す。

式(I)中のEは結合手、置換されていてもよいC₁₋₄アルキレン基、-W¹-O-W²-、-W¹-S-W²-または-W¹-N(R⁶)-W²-(W¹およびW²は同一または異なって、それぞれ結合手または置換されていてもよいC₁₋₃アルキレン基を、R⁶は水素原子、置換されていてもよいアシル基または置換されていてもよい炭化水素基を示す)を示し、好ましくは結合手を示す。

【0079】

式(I)中の環S¹はハロゲン原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいヒドロキシ基および置換されていてもよいアミノ基から選ばれる置換基をさらに有していてもよいベンゼン環を示し、好ましくはC₁₋₆アルコキシ基をさらに有していてもよいベンゼン環を示す。これら置換基の数は、例えば1または2個である。

式(I)中のRは置換されていてもよいヒドロキシ基または置換されていてもよいアミノ基を示し、好ましくは置換されていてもよいヒドロキシ基を示し、さらに好ましくはヒドロキシ基またはC₁₋₆アルコキシ基を示す。なかでも、ヒドロキシ基が好ましい。

【0080】

「化合物(I)の好適な例」としては、以下の化合物が挙げられる。

[化合物A]

R²が(1)ハロゲン原子、

(2)ハロゲン原子で置換されていてもよいC₆₋₁₄アリールオキシ基で置換されていてもよいC₁₋₆アルキル基、

(3)ヒドロキシ基、

(4) (a)ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル基で置換されていてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし7員複素環基(好ましくは、ピリジル、チアゾリル)、(b)

) $C_3 - 8$ シクロアルキル基、(c) ヒドロキシ基、(d) ハロゲン化されていてもよい $C_1 - 6$ アルコキシ基、(e) アミノ基および(f) モノー又はジー $C_1 - 6$ アルキル-アミノ基から選ばれる1ないし3の置換基で置換されていてもよい $C_1 - 10$ アルコキシ基、

(5) 複素環オキシ基(好ましくはテトラヒドロピラニルオキシ)、または

(6) $C_7 - 16$ アラルキルオキシ基；

R^1 及び R^3 が同一(R^1 及び R^3 が共に水素原子の場合を除く) または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子または $C_1 - 6$ アルキル基；

R^4 および R^5 が同一または異なって、それぞれ水素原子またはハロゲン原子；

R^{10} および R^{11} が共に水素原子；

Eが結合手；

環 S^1 が $C_1 - 6$ アルコキシ基をさらに有していてもよいベンゼン環；かつ

Rがヒドロキシ基または $C_1 - 6$ アルコキシ基(好ましくはヒドロキシ基)である化合物。

。

[化合物B]

R^2 が(1) ハロゲン原子、

(2) ハロゲン原子で置換されていてもよい $C_6 - 14$ アリールオキシ基で置換されていてもよい $C_1 - 6$ アルキル基、

(3) ヒドロキシ基、

(4) (a) ハロゲン化されていてもよい $C_1 - 6$ アルキル基、ヒドロキシ基および $C_1 - 6$ アルコキシカルボニル基から選ばれる1ないし3の置換基で置換されていてもよい、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子及び酸素原子から選ばれる1又は2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし7員複素環基(好ましくは、ピリジル、チアゾリル、ピロリジニル、オキソピロリジニル、テトラヒドロチオピラニル、1,1-ジオキシドテトラヒドロチオピラニル)、(b) $C_3 - 8$ シクロアルキル基、(c) ヒドロキシ基、(d) ハロゲン化されていてもよい $C_1 - 6$ アルコキシ基、(e) アミノ基、(f) モノー又はジー $C_1 - 6$ アルキル-アミノ基、(g) $N - C_1 - 6$ アルキル- $N - C_1 - 6$ アルキルカルボニル-アミノ基、(h) $C_7 - 16$ アラルキルオキシ基、(i) $C_1 - 6$ アルキルチオ基および(j) $C_1 - 6$ アルキルスルホニル基から選ばれる1ないし3の置換基で置換されていてもよい $C_1 - 10$ アルコキシ基、

(5) ハロゲン化されていてもよい $C_1 - 6$ アルキル基で置換されていてもよい複素環オキシ基(好ましくはテトラヒドロピラニルオキシ、ピリジルオキシ、テトラヒドロチオピラニルオキシ、1,1-ジオキシドテトラヒドロチオピラニルオキシ)、

(6) $C_7 - 16$ アラルキルオキシ基、

(7) 1ないし3個の $C_1 - 6$ アルキル基で置換されていてもよいシリルオキシ基、

(8) $C_1 - 6$ アルキルスルホニルオキシ基、または

(9) 複素環スルホニルオキシ基(好ましくはチエニルスルホニルオキシ、フリルスルホニルオキシ)；であり、

R^1 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^{10} 、 R^{11} 、E、環 S^1 およびRが前記[化合物A]と同一である化合物。

【0081】

本発明で用いられる化合物の塩としては、例えば金属塩、アンモニウム塩、有機塩基との塩、無機酸との塩、有機酸との塩、塩基性又は酸性アミノ酸との塩等が挙げられる。金属塩の好適な例としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩；カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩等のアルカリ土類金属塩；アルミニウム塩等が挙げられる。有機塩基との塩の好適な例としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、2,6-二ルチジン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、シクロヘキシルアミン、ジシクロヘキシルアミン、N,N'-ジベンジルエチレンジアミン等との塩が挙げられる。無機酸との塩の好適な例としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸等との塩が挙げられる。有機酸との塩の好適

な例としては、例えばギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フタル酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸等との塩が挙げられる。塩基性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアルギニン、リジン、オルニチン等との塩が挙げられ、酸性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアスパラギン酸、グルタミン酸等との塩が挙げられる。

【0082】

このうち、薬学的に許容し得る塩が好ましい。例えば、化合物内に酸性官能基を有する場合にはアルカリ金属塩（例：ナトリウム塩、カリウム塩等）、アルカリ土類金属塩（例：カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩等）等の金属塩、アンモニウム塩等が、また、化合物内に塩基性官能基を有する場合には、例えば塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸等の無機酸との塩；又は酢酸、フタル酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、メタンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸等の有機酸との塩が好ましい。

【0083】

化合物（I）およびその塩のプロドラッグは、生体内における生理条件下で酵素や胃酸等による反応により化合物（I）に変換する化合物、すなわち酵素的に酸化、還元、加水分解等を起こして化合物（I）に変化する化合物、胃酸等により加水分解等を起こして化合物（I）に変化する化合物をいう。

【0084】

化合物（I）のプロドラッグとしては、化合物（I）のアミノ基がアシル化、アルキル化またはリン酸化された化合物（例えは、化合物（I）のアミノ基がエイコサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノカルボニル化、（5-メチル-2-オキソ-1, 3-ジオキソレン-4-イル）メトキシカルボニル化、テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピバロイルオキシメチル化、tert-ブチル化された化合物等）；化合物（I）の水酸基がアシル化、アルキル化、リン酸化またはホウ酸化された化合物（例えは、化合物（I）の水酸基がアセチル化、パルミトイル化、プロパンオイル化、ピバロイル化、スクシニル化、スマリル化、アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボニル化された化合物等）；化合物（I）のカルボキシ基がエステル化またはアミド化された化合物（例えは、化合物（I）のカルボキシ基がC₁-6アルキルエステル化、フェニルエステル化、カルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピバロイルオキシメチルエステル化、エトキシカルボニルオキシエチルエステル化、フタリジルエステル化、（5-メチル-2-オキソ-1, 3-ジオキソレン-4-イル）メチルエステル化、シクロヘキシリオキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物等）等が挙げられ、なかでも化合物（I）のカルボキシ基がメチル、エチル、tert-ブチルなどのC₁-6アルキル基でエステル化された化合物が好ましい。これらの化合物は自体公知の方法によって化合物（I）から製造することができる。

【0085】

また、化合物（I）のプロドラッグは、広川書店1990年刊「医薬品の開発」第7巻分子設計163頁から198頁に記載されているような生理的条件で化合物（I）に変化するものであってもよい。

【0086】

以下に、化合物（I）またはその塩の製造法を説明する。

以下の反応式における略図中の化合物の各記号は、特に記載のないかぎり前記と同意義を示す。反応式に記載された各化合物は、反応を阻害しないのであれば、塩を形成してもよく、かかる塩としては、化合物（I）の塩と同様なものが挙げられる。

化合物（I）は、例えは、以下の反応式1-4に示す方法により製造することができる。

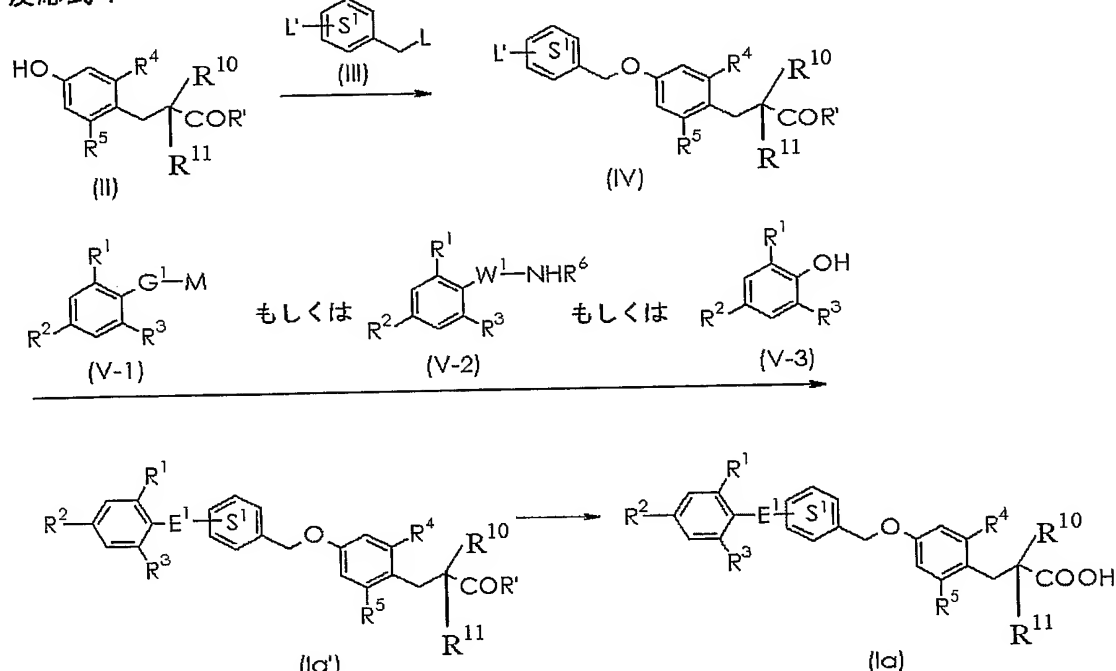
EがE¹（E¹は結合手、置換されていてもよいC₁-4アルキレン基、-W¹-N(R⁶)-（W¹およびR⁶は前記と同義を示す）または-O-を示す）である化合物（I）

(下式 (Ia') および (Ia) で表わされる化合物 (それぞれ化合物 (Ia') 、化合物 (Ia) と略す)) は、例えば以下の反応式 1 で示される方法またはこれに準じた方法に従って製造することができる。

【0087】

【化10】

反応式 1



【0088】

[式中、R' は置換されていてもよい C₁ - 6 アルコキシ基を、L は脱離基もしくはヒドロキシ基を、L' は脱離基を、M は金属 (例えば、カリウム、ナトリウム、リチウム、マグネシウム、銅、水銀、亜鉛、タリウム、ホウ素、スズなどを示し、これらは錯化していく) を、G¹ は結合手または置換されていてもよい C₁ - 4 アルキレン基 (E で示してもよい) を、E¹ は結合手または置換されていてもよい C₁ - 4 アルキレン基と同義) を、他の記号は前記と同義を示す]

【0089】

L および L' で示される「脱離基」としては、例えばハロゲン原子 (例：フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、ハロゲン化されていてもよい C₁ - 6 アルキルスルホニルオキシ基 (例：メタンスルホニルオキシ、エタンスルホニルオキシ、トリクロロメタンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシ)、置換基を有していてもよい C₆ - 10 アリールスルホニルオキシ基 (例：C₁ - 6 アルキル基 (例：メチル、エチル)、C₁ - 6 アルコキシ基 (例：メトキシ、エトキシ) およびニトロから選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよい C₆ - 10 アリールスルホニルオキシ基 (例：フェニルスルホニルオキシ、ナフチルスルホニルオキシ) など；具体例としては、フェニルスルホニルオキシ基、m-ニトロフェニルスルホニルオキシ基、p-トルエンスルホニルオキシ基など) などが挙げられる。

【0090】

式 (II)、(III)、(V-1)、(V-2) および (V-3) で表わされる化合物 (順に、化合物 (II)、(III)、(V-1)、(V-2) および (V-3) と略す) は市販品として容易に入手でき、また、自体公知の方法またはこれに準じた方法に従って製造することもできる。

【0091】

式 (IV) で表わされる化合物 (化合物 (IV) と略す) は、化合物 (II) と化合物 (III) とを反応させることにより製造することができる。

(i) しがヒドロキシ基の場合、化合物(IV)は、化合物(II)と化合物(III)とを光延反応(シンセシス(Synthesis)、1981年、1-27頁)に付すことにより製造することができる。該反応では、化合物(II)と化合物(III)とを、アゾジカルボン酸ジエチル、アゾジカルボン酸ジイソプロピル、1, 1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジンなどのアゾジカルボキシラート類およびトリフェニルホスフィン、トリブチルホスフィンなどのホスフィン類の存在下で反応させる。

【0092】

本反応は反応に不活性な溶媒を用いて行うのが有利である。このような溶媒としては反応が進行する限り特に限定されないが、例えばジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジフェニルエーテル、テトラヒドロフラン、1, 4-ジオキサン、1, 2-ジメトキシエタンなどのエーテル類；ベンゼン、トルエンなどの芳香族炭化水素類；シクロヘキサン、ヘキサンなどの飽和炭化水素類；N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルホスホリックトリアミドなどのアミド類；ジクロロメタン、アセトロホルム、四塩化炭素、1, 2-ジクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素類；アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類；アセトン、エチルメチルケトンなどのケトン類；ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類などの溶媒あるいはそれらの混合溶媒などが好ましい。

【0093】

反応時間は通常約5分～約48時間、好ましくは約10分～約24時間である。反応温度は通常約-20～約200℃、好ましくは約0～約100℃である。

化合物(III)の使用量は、化合物(II)1モルに対し、約1～約5モル、好ましくは約1～約2モルである。

該「アゾジカルボキシラート類」および「ホスフィン類」の使用量は、それぞれ化合物(II)1モルに対し、約1～約5モル、好ましくは約1～約2モルである。

【0094】

(ii) しが脱離基の場合、化合物(IV)は、化合物(II)と化合物(III)とを塩基の存在下に反応させることにより製造できる。

該塩基としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウムなどの水酸化アルカリ金属；水酸化バリウムなどの水酸化アルカリ土類金属；炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウムなどの炭酸アルカリ金属；炭酸水素ナトリウムなどの炭酸水素アルカリ金属；酢酸ナトリウム、酢酸アンモニウムなどの酢酸塩；ピリジン、ルチジンなどの芳香族アミン類；トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリブチルアミン、N-エチルジイソプロピルアミン、シクロヘキシルジメチルアミン、4-ジメチルアミノピリジン、N, N-ジメチルアニリン、N-メチルピペリジン、N-メチルピロリジン、N-メチルモルホリンなどの第3級アミン類；水素化ナトリウム、水素化カリウムなどのアルカリ金属水素化物；ナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジドなどの金属アミド類；ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、ナトリウムtert-ブトキシド、カリウムtert-ブトキシドなどの炭素数1ないし6のアルカリ金属アルコキシドなどが挙げられる。

【0095】

本反応は反応に不活性な溶媒を用いて行うのが有利である。このような溶媒としては反応が進行する限り特に限定されないが、例えばジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジフェニルエーテル、テトラヒドロフラン、1, 4-ジオキサン、1, 2-ジメトキシエタンなどのエーテル類；ベンゼン、トルエンなどの芳香族炭化水素類；シクロヘキサン、ヘキサンなどの飽和炭化水素類；N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルホスホリックトリアミドなどのアミド類；ジクロロメタン、アセトロホルム、四塩化炭素、1, 2-ジクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素類；アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類；酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸ブチルなどのエステル類；ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類；水などの溶媒あるいはこれらの混合溶媒などが好ましい。

化合物(III)の使用量は、化合物(II)1モルに対し、約0.8～1.0モル、好ましくは約0.9～2モルである。また、塩基の使用量は、化合物(II)1モルに対し、約1～1.0モル、好ましくは約1～3モルである。

反応時間は通常約10分～約12時間、好ましくは約20分～約6時間である。反応温度は通常約-50～約150℃、好ましくは約-20～約100℃である。

【0096】

化合物(Ia')は、化合物(IV)と、化合物(V-1)もしくは化合物(V-2)もしくは化合物(V-3)（特に限定しない限り、これらを化合物(V)と総称する）とを反応させることにより製造することができる。

化合物(IV)と化合物(V)との反応は通常、塩基の存在下に行う。当該塩基としては、例えば水素化ナトリウム、水素化カリウムなどの水素化アルカリ金属；水酸化マグネシウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの水酸化アルカリ金属；炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどの炭酸アルカリ金属；炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムなどの炭酸水素アルカリ金属；ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、ナトリウムtert-ブトキシド等の炭素数1ないし6のアルカリ金属アルコキシド；トリメチルアミンブトキシド等の有機塩基類；メチルリチウム、n-ブチルリチウム、sec-ブチルリチウム、tert-ブチルリチウムなどの有機リチウム類；リチウムジイソプロピルアミド等のリチウムアミド類等が挙げられる。

【0097】

化合物(IV)と化合物(V)との反応は反応に不活性な溶媒を用いて行うのが有利である。このような溶媒としては反応が進行する限り特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブタノール、tert-ブタノール等のアルコール類；ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、tert-ブチルメチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、エチレングリコールジメチルエーテル等のエステル類；ジエーテル類；ギ酸エチル、酢酸エチル、酢酸n-ブチル等のハロゲン化炭化水素類；n-ヘキサン、ベンゼン、トルエン等の炭化水素類；ホルムアミド、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド等のアミド類；アセトニトリル、プロピオニトリル等のニトリル類等；ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類；スルホラン；ヘキサメチルホスホルアミド；水などの溶媒あるいはこれらの混合溶媒などが好ましい。

【0098】

化合物(IV)と化合物(V)との反応は、一般に金属触媒を用いて促進させることができる。該金属触媒としては、さまざまな配位子を有する金属複合体が用いられ、例えばパラジウム化合物〔例：パラジウム(II)アセテート、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)、塩化ビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)、ジクロロビス(トリエチルホスフィン)パラジウム(0)、トリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム-2,2'-ビス(ジフェニルホスフィノ)-1,1'-ビナフチル、酢酸パラジウム(II)と1,1'-ビス(ジフェニルホスフィノ)フェロセンの複合体など〕、ニッケル化合物〔例：テトラキス(トリフェニルホスフィン)ニッケル(0)、塩化ビス(トリエチルホスフィン)ニッケル(II)、塩化ビス(トリフェニルホスフィン)ニッケル(II)など〕、ロジウム化合物〔例：塩化トリス(トリフェニルホスフィン)ロジウム(III)など〕、コバルト化合物、銅化合物〔例：酸化銅、塩化銅(II)など〕、白金化合物などが挙げられる。なかでも、パラジウム化合物、ニッケル化合物および銅化合物が好ましい。これらの金属触媒の使用量は、化合物(IV)1モルに対し、約0.000001～5モル、好ましくは約0.0001～1モルである。本反応で酸素に不安定な金属触媒を用いる場合には、不活性なガス（例え

アルゴンガスもしくは窒素ガス) 気流中で反応を行うことが好ましい。

【0099】

化合物(V)の使用量は、化合物(IV)1モルに対し、約0.8～1.0モル、好ましくは約0.9～2モルである。また、塩基の使用量は、化合物(IV)1モルに対し、約1～約2.0モル、好ましくは約1～約5モルである。

反応温度は約-10℃～約250℃、好ましくは約0℃～約150℃である。

反応時間は化合物(IV)、化合物(V)、金属触媒、塩基又は溶媒の種類、反応温度等により異なるが、通常約1分間～約200時間、好ましくは約5分間～約100時間である。

【0100】

化合物(Ia)は、化合物(Ia')を加水分解反応に付すことにより製造される。該加水分解反応は、酸あるいは塩基を用い、常法にしたがって行われる。

酸としては、例えば塩酸、硫酸などの鉱酸類；三塩化ホウ素、三臭化ホウ素などのルイス酸類；トリフルオロ酢酸、p-トルエンスルホン酸などの有機酸類などが挙げられる。ここで、ルイス酸は、チオールまたはスルフィドと併用することもできる。

【0101】

塩基としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化バリウムなどの水酸化アルカリ金属；炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどの炭酸アルカリ金属；ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウムtert-ブトキシドなどの炭素数1ないし6のアルカリ金属アルコキシド；トリエチルアミン、イミダゾール、ホルムアミジンなどの有機塩基類などが挙げられる。これら酸および塩基の使用量は、化合物(Ia')1モルに対し、約0.5～1.0モル、好ましくは約0.5～6モルである。

【0102】

加水分解反応は、無溶媒で行うか、反応に不活性な溶媒を用いて行われる。このような溶媒としては反応が進行する限り特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール、プロパノールなどのアルコール類；ベンゼン、トルエンなどの芳香族炭化水素類；シクロヘキサン、ヘキサンなどの飽和炭化水素類；ギ酸、酢酸などの有機酸類；テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2-ジメトキシエタンなどのエーテル類；N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミドなどのアミド類；ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素類；アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類；アセトン、メチルエチルケトンなどのケトン類；ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類；水などの溶媒あるいはこれらの混合溶媒などが好ましい。

反応時間は通常10分～60時間、好ましくは10分～12時間である。反応温度は通常-10～200℃、好ましくは0～120℃である。

【0103】

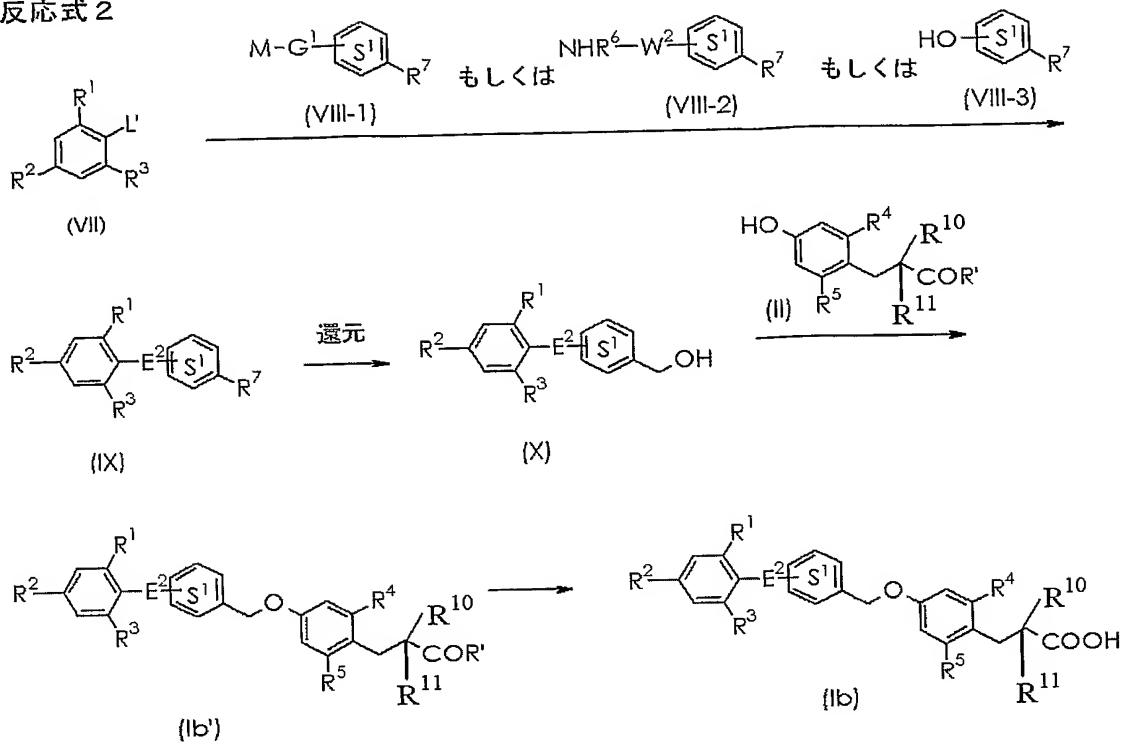
EがE²(E²はG¹(G¹は前記と同義を示す)、-N(R⁶)-W²-(R⁶およびW²は前記と同義を示す)または-O-を示す)である化合物(I)(下式(Ib')および(Ib)で表わされる化合物(それぞれ化合物(Ib')、化合物(Ib)と略す))は、例えば以下の反応式2で示される方法またはこれに準じた方法に従って製造することができる。

式(VII)、(VIII-1)、(VIII-2)および(VIII-3)で表わされる化合物(順に、化合物(VII)、化合物(VIII-1)、化合物(VIII-2)および化合物(VIII-3)と略す)は市販品として容易に入手でき、また、自体公知の方法またはこれらに準じた方法に従って製造することもできる。

【0104】

【化11】

反応式2



【0105】

[式中、R⁷ は置換されていてもよいC₁~4 アルコキシカルボニル基もしくはホルミル基を示し、他の記号は前記と同義を示す]

R⁷ で示される「置換されていてもよいC₁~4 アルコキシカルボニル基」としては、フェニル基、ハロゲン原子、C₁~6 アルコキシ基などの置換基を1ないし3個有していてもよいC₁~4 アルコキシカルボニル基 (例：メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル、2-(エトキシ)エトキシカルボニル) などが挙げられる。

【0106】

式 (IX) で表わされる化合物 (化合物 (IX) と略す) は、化合物 (IX) を還元反応に付すことによって製造することができる。

還元反応は、還元剤を用い、常法にしたがって行われる。該還元剤としては、例えば水素化アルミニウム、水素化ジイソブチルアルミニウム、水素化トリブチルすずなどの金属素化アルミニウム、水素化リチウムアルミニウム、水素化ホウ素ナトリウムなどの金属水素錯化合物；水素化リチウムアルミニウム、水素化ホウ素ナトリウムなどの金属水素錯化合物；ボランテトラヒドロフラン錯体、ボランジメチルスルフィド錯体などのボラン錯体；アルキルボラン、ジアミルボランなどのアルキルボラン類；ジボラン；亜鉛、アルミニウム、すず、鉄などの金属類；ナトリウム、リチウムなどのアルカリ金属／液体アンモニア (バーチ還元) などが挙げられる。還元剤の使用量は、還元剤の種類によって適宜決定される。例えば金属水素化物または金属水素錯化合物の使用量は、化合物 (IX) 1モルに対し、それぞれ約0.25~約1.0モル、好ましくは約0.5~約5モルであり、ボラン錯体、アルキルボラン類またはジボランの使用量は、化合物 (IX) 1モルに対し、それぞれ約1~約10モル、好ましくは約1~約5モルであり、金属類 (バーチ還元で使用するアルカリ金属を含む) の使用量は、化合物 (IX) 1当量に対し、約1~約20当量、好ま

しくは約1～約5当量である。

【0108】

還元反応は該反応に不活性な溶媒を用いて行うのが有利である。このような溶媒としては反応が進行する限り特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール、1-ブロパノール、2-ブロパノール、tert-ブチルアルコールなどのアルコール類；ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジフェニルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4-ジテル、ジイソプロピルエーテルなどのエーテル類；ベンゼン、トルエンなどの芳香族炭化水素類；シクロヘキサン、ヘキサンなどの飽和炭化水素類；N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルホスホリックトリアミドなどの有機アミド類；ギ酸、酢酸、プロピオン酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸などの有機酸類などの溶媒あるいはそれらの混合溶媒などが好ましい。

反応時間は用いる還元剤の種類や量あるいは触媒の活性および量によって異なるが、通常約1時間～約100時間、好ましくは約1時間～約50時間である。反応温度は通常約-20～約120℃、好ましくは約0～約80℃である。

【0109】

化合物(Ib')は、反応式1における化合物(II)と化合物(III)との光延反応と同様にして、化合物(II)と化合物(X)とを反応させることにより製造することができる。

化合物(Ib)は、反応式1における化合物(Ia')の加水分解反応と同様の方法により、化合物(Ib')から製造することができる。

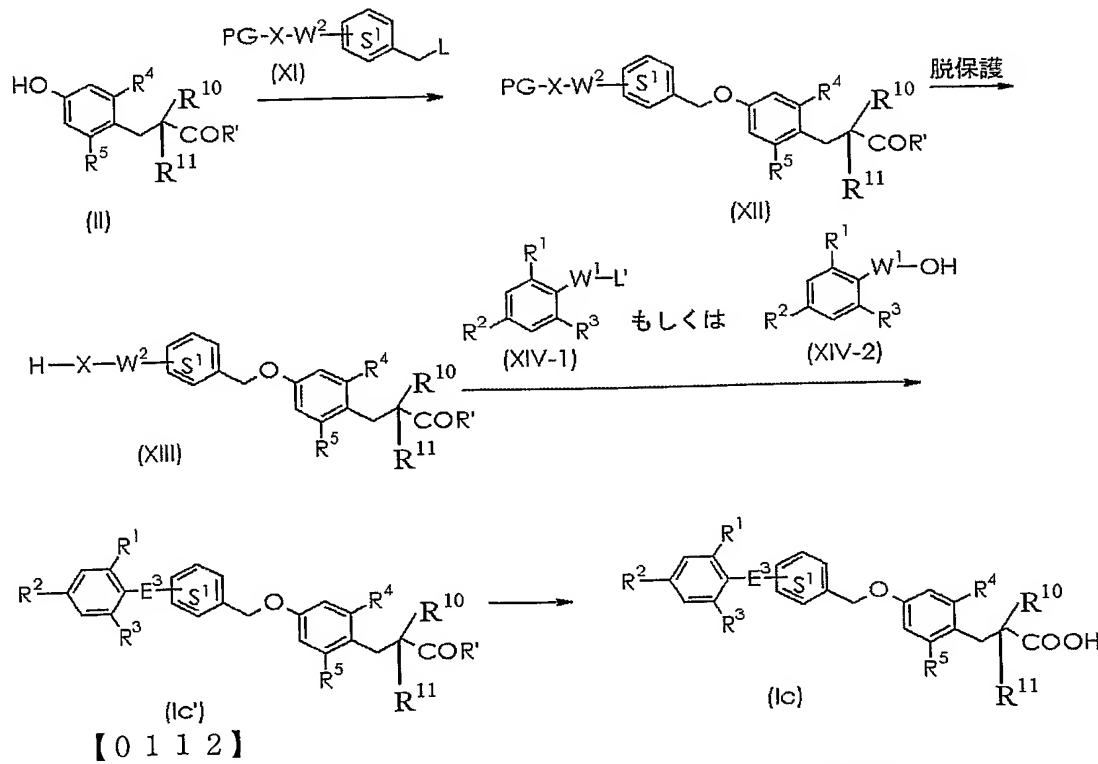
【0110】

EがE³ (E³は-W¹-O-W²-、-W¹-S-W²-または-W¹-N(R⁶)-W²- (W¹、W²及びR⁶は前記と同義を示す)を示す)である化合物(I) (下式(Ic')および(Ic)で表わされる化合物 (それぞれ化合物(Ic')、化合物(Ic)と略す))は、例えば以下の反応式3で示される方法またはこれに準じた方法に従って製造することができる。

【0111】

【化12】

反応式3



[式中、PGは保護基を、Xは-O-、-S-もしくは-N(R⁶)-（R⁶は前記と同義を示す）を示し、他の記号は前記と同義を示す]

PGで示される保護基としては、後述するヒドロキシ基の保護基、アミノ基の保護基およびメルカプト基の保護基を利用できる。

【0113】

式(XI)、(XIV-1)および(XIV-2)で表わされる化合物(順に、化合物(XI)、化合物(XIV-1)および化合物(XIV-2)と略す)は市販品として容易に入手でき、また、自体公知の方法またはこれに準じた方法に従って製造することもできる。

式(XII)で表わされる化合物(化合物(XII)と略す)は、反応式1における化合物(II)と化合物(III)との反応と同様にして、化合物(II)と化合物(XI)とを反応させることにより製造することができる。

式(XIII)で表わされる化合物(化合物(XIII)と略す)は、自体公知の脱保護反応またはそれに準じる方法に従って、化合物(XII)を脱保護することによって製造できる。

【0114】

E³が-W¹-O-W²-、-W¹-S-W²-または-W¹-N(R⁶)-W²-であり、W²及びR⁶は前記と同義であり、かつW¹が置換されていてもよいC₁-3アルキレン基である化合物(Ic')は、反応式1における化合物(II)とLが脱離基である化合物(III)との反応と同様にして、化合物(XIII)と化合物(XIV-1)とを反応させることにより製造することができる。

また、E³が-W¹-O-W²-もしくは-W¹-S-W²-であり、かつW¹及びW²の少なくとも一方が結合手である化合物(Ic')は、反応式1における化合物(II)と化合物(III)との光延反応と同様にして、Xが-O-もしくは-S-である化合物(XII)と化合物(XIV-2)とを反応させることにより製造することもできる。

化合物(Ic)は、反応式1における化合物(Ia')の加水分解反応と同様の方法により、化合物(Ic')から製造することができる。

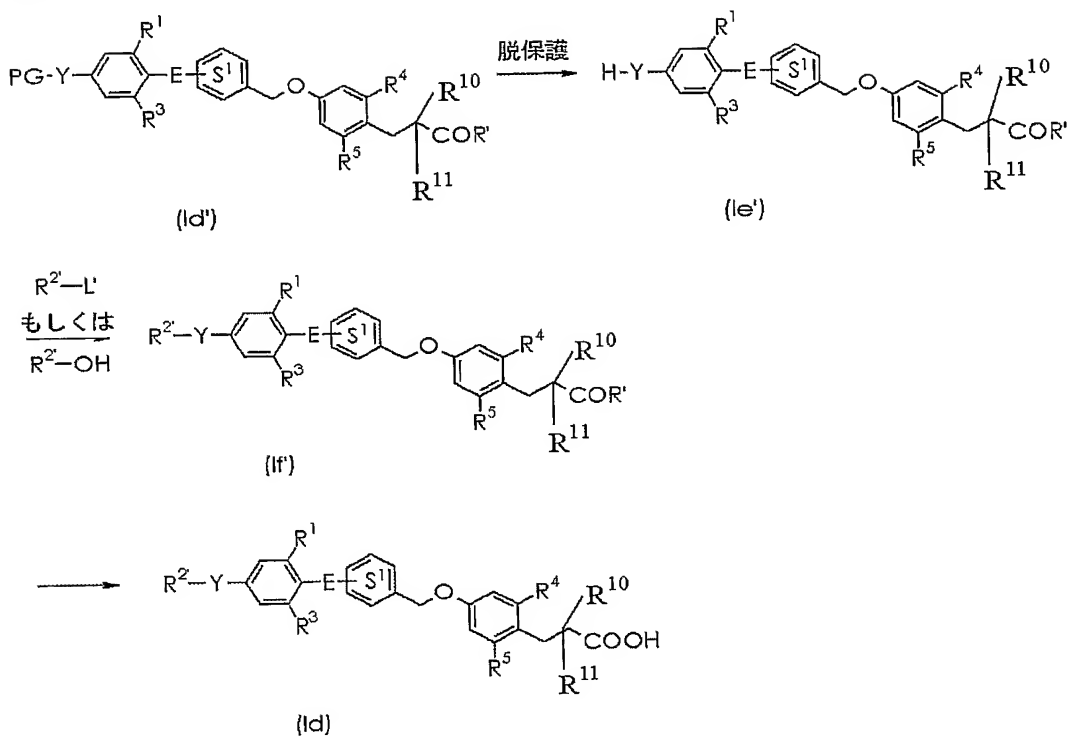
【0115】

R²が置換されたヒドロキシ基、置換されたアミノ基または置換されたメルカプト基である化合物(I)、すなわち、R²がR²、-Y-[Yは-O-、-S-または-N(R^A)-（R^Aは水素原子またはR²で示される「置換されていてもよいアミノ基」のアミノ）-（R^Aは水素原子またはR²で示される「置換されていてもよいヒドロキシ基」のヒドロキシ基が有する置換基を、Yが-S-である場合、R²で示される「置換されていてもよいメルカプト基」のメルカプト基が有する置換基を、Yが-N(R^A)-である場合、R²で示される「置換されていてもよいアミノ基」のアミノ基が有する置換基を示す]である化合物(I)（下式(If')および(Id)で表わされる化合物（それぞれ化合物(IIf')、化合物(Id)と略す））は、例えれば以下の反応式4で示される方法またはこれに準じた方法に従って製造することができる。

【0116】

【化13】

反応式4



【0117】

[式中、各記号は前記と同義を示す]

式 (Id') で表わされる化合物 (化合物 (Id') と略す) は、前記した化合物 (Ia')

、化合物 (Ib') および化合物 (Ic') と同様にして製造することができる。

式 (Ie') で表わされる化合物 (化合物 (Ie') と略す) は、化合物 (Id') を自体公知の脱保護反応に付すことにより製造することができる。

化合物 (If') は、反応式1における化合物 (II) とL'が脱離基である化合物 (III) との反応と同様にして、化合物 (Ie') と式: R² - L' で表わされる化合物とを反応させることにより製造することができる。また、Yが-O-もしくは-S-である化合物 (If') は、反応式1における化合物 (II) と化合物 (III) との光延反応と同様にして、Yが-O-もしくは-S-である化合物 (Ie') と式: R² - OH で表わされる化合物とを反応させることにより製造することもできる。

化合物 (Id) は、反応式1における化合物 (Ia') の加水分解反応と同様の方法により、化合物 (If') から製造することができる。

【0118】

また、前記した各反応において、原料化合物が置換基としてアミノ基、カルボキシル基、ヒドロキシ基、メルカプト基を有する場合、これらの基にペプチド化学などで一般的に用いられるような保護基が導入されたものであってもよく、反応後に必要に応じて保護基を除去することにより目的化合物を得ることができる。

アミノ基の保護基としては、例えば、ホルミル基；置換基をそれぞれ有していてよい、C₁ - 6 アルキルカルボニル基 (例えば、アセチル、エチルカルボニルなど)、フェニルカルボニル基、C₁ - 6 アルキルオキシカルボニル基 (例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル (Boc) など)、アリルオキシカルボニル (Aloc) 基、フェニルオキシカルボニル基、フルオレニルメチルオキシカルボニル (Fmoc) 基、C₇ - 10 アラルキルカルボニル基 (例えば、ベンジルカルボニルなど)、C₇ - 10 アラルキルオキシカルボニル基 (例えば、ベンジルオキシカルボニルなど)、C₇ - 10 アラルキル基 (例えば、ベンジルなど)、トリチル基、

フタロイル基、ジチアスクシノイル基またはN、N-ジメチルアミノメチレン基などが挙げられる。これらの置換基としては、フェニル基、ハロゲン原子、C₁-6アルキルカルボニル基（例えば、アセチル、エチルカルボニル、ブチルカルボニルなど）、ハロゲン原子で置換されていてもよいC₁-6アルコキシ基（例えば、メトキシ、エトキシ、トリフルオロメトキシなど）、ニトロ基などが用いられ、置換基の数は1ないし3個程度である。

【0119】

カルボキシル基の保護基としては、例えば、置換基をそれぞれ有していてもよい、C₁-6アルキル基、アリル基、ベンジル基、フェニル基、トリチル基またはトリアルキルシリル基などが挙げられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子、ホルミル基、C₁-6アルキルカルボニル基（例えば、アセチル、エチルカルボニル、ブチルカルボニルなど）、ハロゲン原子で置換されていてもよいC₁-6アルコキシ基（例えば、メトキシ、エトキシ、トリフルオロメトキシなど）、ニトロ基などが用いられ、置換基の数は1ないし3個程度である。

【0120】

ヒドロキシ基の保護基としては、例えば、置換基をそれぞれ有していてもよい、C₁-6アルキル基、C₇-20アラルキル基（例えば、ベンジル、トリチルなど）、ホルミル基、C₁-6アルキルカルボニル基（例えば、アセチル、エチルカルボニルなど）、ベンゾイル基、C₇-10アラルキルカルボニル基（例えば、ベンジルカルボニルなど）、テトラヒドロピラニル基、フラニル基またはトリアルキルシリル基（例えば、トリメチルシリル、tert-ブチルジメチルシリル、ジイソプロピルエチルシリルなど）などが挙げられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子、C₁-6アルキル基、フェニル基、C₇-10アラルキル基（例えば、ベンジルなど）、C₁-6アルコキシ基、ニトロ基などが用いられ、置換基の数は1ないし4個程度である。

【0121】

メルカプト基の保護基としては、例えば、置換基をそれぞれ有していてもよい、C₁-6アルキル基、C₁-6アルキルカルボニル基（例えば、アセチル、エチルカルボニルなど）、C₇-20アラルキル基（例えば、ベンジル、トリチルなど）などが挙げられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子、C₁-6アルキル基、フェニル基、C₇-10アラルキル基（例えば、ベンジルなど）、C₁-6アルコキシ基、ニトロ基などが用いられ、置換基の数は1ないし4個程度である。

また、保護基の除去方法としては、それ自体公知またはそれに準じた方法が用いられるが、例えば酸、塩基、還元、紫外光、ヒドラジン、フェニルヒドラジン、N-メチルジチオカルバミン酸ナトリウム、テトラブチルアンモニウムフルオリド、酢酸パラジウムなどで処理する方法が用いられる。

【0122】

このようにして得られる化合物（I）、その他の反応中間体及びその原料化合物は、反応混合物から自体公知の方法、例えば抽出、濃縮、中和、濾過、蒸留、再結晶、カラムクロマトグラフィー、薄層クロマトグラフィー、分取用高速液体クロマトグラフィー（分取用HPLC）、中圧分取液体クロマトグラフィー（中圧分取LC）等の手段を用いることによって、単離、精製することができる。

化合物（I）の塩は、それ自体公知の手段に従い、例えば化合物（I）が塩基性化合物である場合には無機酸又は有機酸を加えることによって、あるいは化合物（I）が酸性化合物である場合には有機塩基または無機塩基を加えることによって製造することができる。

化合物（I）に光学異性体が存在し得る場合、これら個々の光学異性体及びそれら混合物のいずれも当然本発明の範囲に包含されるものであり、所望によりこれらの異性体をそれ自体公知の手段に従い光学分割したり、個別に製造することもできる。

【0123】

化合物（I）が、コンフィギュレーションナル アイソマー（配置異性体）、ジアステレ

オマー、コンフォーマー等として存在する場合には、所望により、前記の分離、精製手段によりそれを単離することができる。また、化合物(I)がラセミ体である場合には、通常の光学分割手段によりS体及びR体に分離することができる。

化合物(I)に立体異性体が存在する場合には、この異性体が単独の場合及びそれらの混合物の場合も本発明に含まれる。

また、化合物(I)は、水和物又は非水和物であってもよい。

化合物(I)は同位元素(例： ^3H 、 ^{14}C 、 ^{35}S)等で標識されていてもよい。

【0124】

化合物(I)、その塩、およびそのプロドラッグ(以下、本発明の化合物と略記する場合がある)は、GPR40受容体機能調節作用(GPR40受容体アゴニスト活性およびGPR40受容体アンタゴニスト活性)、特にGPR40受容体アゴニスト活性を有しており、また毒性が低く、かつ副作用(例：急性毒性、慢性毒性、遺伝毒性、生殖毒性、心毒性、薬物相互作用、癌原性)も少ないため、安全なGPR40受容体機能調節剤、好ましくはGPR40作動剤として有用である。

本発明の化合物を含有してなる医薬は、哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ハムスター、ウサギ、ネコ、イヌ、ウシ、ヒツジ、サル、ヒト等)に対して、優れたGPR40受容体機能調節作用を有しているので、GPR40受容体が関与する生理機能の調節剤またはGPR40受容体が関与する病態または疾患の予防・治療剤として有用である。

【0125】

具体的には、本発明の化合物を含有してなる医薬は、インスリン分泌調節剤(好ましくはインスリン分泌促進剤)、血糖低下剤、臍β細胞保護剤として有用である。

さらに、本発明の化合物を含有してなる医薬は、例えば、糖尿病、耐糖能異常、ケトーシス、アシドーシス、糖尿病性神経障害、糖尿病性腎症、糖尿病性網膜症、黄斑浮腫、高脂血症、性機能障害、皮膚疾患、関節症、骨減少症、動脈硬化、血栓性疾患、消化不良、記憶学習障害、肥満、低血糖症、高血圧、浮腫、インスリン抵抗性、不安定糖尿病、脂肪萎縮、インスリンアレルギー、インスリノーマ、脂肪毒性、高インスリン血症、癌などの疾患；特に、糖尿病、耐糖能異常、ケトーシス、アシドーシス、糖尿病性神経障害、糖尿病性腎症、糖尿病性網膜症、黄斑浮腫、高脂血症、性機能障害、皮膚疾患、関節症、骨減少症、動脈硬化、血栓性疾患、消化不良、記憶学習障害などの疾患に対する予防・治療剤として有用である。ここで、糖尿病には、1型糖尿病、2型糖尿病および妊娠糖尿病が含まれる。また、高脂血症には、高トリグリセリド血症、高コレステロール血症、低HDL血症、食後高脂血症などが含まれる。

【0126】

糖尿病の判定基準については、1999年に日本糖尿病学会から新たな判定基準が報告されている。

この報告によれば、糖尿病とは、空腹時血糖値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が126mg/dl以上、75g経口ブドウ糖負荷試験(75gOGTT)2時間値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が200mg/dl以上、随時血糖値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が200mg/dl以上のいずれかを示す状態である。また、上記糖尿病に該当せず、かつ、「空腹時血糖値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が110mg/dl未満または75g経口ブドウ糖負荷試験(75gOGTT)2時間値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が140mg/dl未満を示す状態」(正常型)でない状態を、「境界型」と呼ぶ。

【0127】

また、糖尿病の判定基準については、1997年にADA(米国糖尿病学会)から、1998年にWHOから、新たな判定基準が報告されている。

これらの報告によれば、糖尿病とは、空腹時血糖値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が126mg/dl以上であり、かつ、75g経口ブドウ糖負荷試験2時間値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が200mg/dl以上を示す状態である。

また、上記報告によれば、耐糖能異常とは、空腹時血糖値(静脈血漿におけるグルコ

ス濃度) が 126 mg/dl 未満であり、かつ、75 g 経口ブドウ糖負荷試験 2 時間値 (静脈血漿におけるグルコース濃度) が 140 mg/dl 以上 200 mg/dl 未満を示す状態である。さらに、ADA の報告によれば、空腹時血糖値 (静脈血漿におけるグルコース濃度) が 110 mg/dl 以上 126 mg/dl 未満の状態を IFG (Impaired Fasting Glucose) と呼ぶ。一方、WHO の報告によれば、該 IFG (Impaired Fasting Glucose) のうち、75 g 経口ブドウ糖負荷試験 2 時間値 (静脈血漿におけるグルコース濃度) が 140 mg/dl 未満である状態を IFG (Impaired Fasting Glycemia) と呼ぶ。

本発明の化合物は、上記した新たな判定基準により決定される糖尿病、境界型、耐糖能異常)、IFG (Impaired Fasting Glucose) および IFG (Impaired Fasting Glycemia) の予防・治療剤としても用いられる。さらに、本発明の化合物は、境界型、耐糖能異常)、IFG (Impaired Fasting Glucose) または IFG (Impaired Fasting Glycemia) から糖尿病への進展を防止することもできる。

本発明の化合物は、スルホニルウレア 2 次無効糖尿病治療剤としても有用であり、スルホニルウレア化合物や速効性インスリン分泌促進薬ではインスリン分泌効果が得られず、したがって十分な血糖低下効果が得られない糖尿病患者においても、優れたインスリン分泌効果および血糖低下効果を奏する。

ここで、スルホニルウレア化合物としては、スルホニルウレア骨格を有する化合物またはその誘導体、例えばトルブタミド、グリベンクラミド、グリクラジド、クロルプロパミド、トラザミド、アセトヘキサミド、グリクロピラミド、グリメピリド、グリピザイド、グリブゾールなどが挙げられる。

また、速効性インスリン分泌促進薬としては、スルホニルウレア骨格を有さないが、スルホニルウレア化合物と同様に臍 β 細胞からのインスリン分泌を促進する化合物、例えばレパグリニド、セナグリニド、ナテグリニド、ミチグリニドまたはそのカルシウム塩水和物などのグリニド系化合物などが挙げられる。

【0128】

本発明の化合物を含有してなる医薬は、毒性が低く、医薬製剤の製造法として一般的に用いられている自体公知の手段に従って、本発明の化合物をそのままあるいは薬理学的に許容される担体と混合して医薬製剤とした後に、経口的又は非経口的 (例：局所、直腸、静脈投与等) に安全に投与することができる。

前記医薬製剤の剤形としては、例えば、錠剤 (舌下錠、口腔内崩壊錠を含む)、カプセル (ソフトカプセル、マイクロカプセルを含む)、顆粒剤、散剤、トローチ剤、シロップ剤、乳剤、懸濁剤などの経口剤；および注射剤 (例：皮下注射剤、静脈内注射剤、筋肉内注射剤、腹腔内注射剤、点滴剤)、外用剤 (例：経皮製剤、軟膏剤)、坐剤 (例：直腸坐剤、臍坐剤)、ペレット、経鼻剤、経肺剤 (吸入剤)、点眼剤等の非経口剤が挙げられる。

これらの製剤は、速放性製剤または徐放性製剤などの放出制御製剤 (例：徐放性マイクロカプセル) であってもよい。

【0129】

本発明の化合物の医薬製剤中の含有量は、製剤全体の約 0.01 ないし約 100 重量 % である。本発明の化合物の投与量は、投与対象、投与ルート、疾患、症状等により異なるが、例えば成人の糖尿病患者 (体重約 60 kg) に経口投与する場合、1 日当たり、約 0.01 ないし約 30 mg/kg 体重、好ましくは約 0.1 ないし約 20 mg/kg 体重を、更に好ましくは約 1 ないし約 20 mg/kg 体重である。この量を 1 日 1 ないし数回に分けて投与すればよい。

【0130】

前記した薬理学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種有機あるいは無機担体物質が挙げられ、例えば固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤及び崩壊剤、あるいは液状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤及び無痛化剤等が挙げられる。更に必要に応じ、防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤、吸着剤、湿潤剤等が挙げられる。

等の添加物を用いることもできる。

賦形剤としては、例えば乳糖、白糖、D-マンニトール、デンプン、コーンスター、チ、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸等が挙げられる。

滑沢剤としては、例えばステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカ等が挙げられる。

【0131】

結合剤としては、例えば結晶セルロース、白糖、D-マンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、デンプン、ショ糖、ゼラチン、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム等が挙げられる。

崩壊剤としては、例えばデンプン、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、カルボキシメチルスター、チナトリウム、L-ヒドロキシプロピルセルロース等が挙げられる。

溶剤としては、例えば注射用水、アルコール、プロピレングリコール、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油、オリーブ油等が挙げられる。

溶解補助剤としては、例えばポリエチレングリコール、プロピレングリコール、D-マンニトール、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウム等が挙げられる。

【0132】

懸濁化剤としては、例えばステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリン等の界面活性剤；例えばポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース等の親水性高分子等が挙げられる。

等張化剤としては、例えばブドウ糖、D-ソルビトール、塩化ナトリウム、グリセリン、D-マンニトール等が挙げられる。

【0133】

緩衝剤としては、例えばリン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩等の緩衝液等が挙げられる。

無痛化剤としては、例えばベンジルアルコール等が挙げられる。

防腐剤としては、例えばパラヒドロキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェニチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸等が挙げられる。

【0134】

抗酸化剤としては、例えば亜硫酸塩、アスコルビン酸、 α -トコフェロール等が挙げられる。

着色剤としては、例えば水溶性食用タール色素（例：食用赤色2号および3号、食用黄色4号および5号、食用青色1号および2号などの食用色素）、水不溶性レーキ色素（例：前記水溶性食用タール色素のアルミニウム塩）、天然色素（例： β -カロチン、クロロフィル、ベンガラ）等が挙げられる。

甘味剤としては、例えばサッカリンナトリウム、グリチルリチン酸二カリウム、アスパルテーム、ステビア等が挙げられる。

【0135】

本発明の化合物は、糖尿病治療剤、糖尿病性合併症治療剤、高脂血症治療剤、降圧剤、抗肥満剤、利尿剤、化学療法剤、免疫療法剤、抗炎症薬、抗血栓剤、骨粗鬆症治療剤、ビタミン薬、抗痴呆薬、頻尿・尿失禁治療薬、排尿困難治療剤などの薬剤（以下、薬物Xと略記する場合がある）と組み合わせて用いることができる。

【0136】

上記糖尿病治療剤としては、インスリン製剤（例：ウシ、ブタの胰臓から抽出された動物インスリン製剤；大腸菌、イーストを用い、遺伝子工学的に合成したヒトインスリン製

剤；インスリン亜鉛；プロタミンインスリン亜鉛；インスリンのフラグメントまたは誘導体（例：INS-1等）、経口インスリン製剤など）、インスリン感受性増強剤（例：ピオグリタゾンまたはその塩（好ましくは塩酸塩）、ロシグリタゾンまたはその塩（好ましくはマレイン酸塩）、レグリキサン(Reglixane)(JTT-501)、ネットグリタゾン(Netoglitazone)(MCC-555)、GI-262570、FK-614、リボグリタゾン(Rivoglitzazone)(CS-011)、ムラグリタザール(Muraglitazar)(BMS-298585)、W099/58510に記載の化合物（例えは(E)-4-[4-(5-メチル-2-フェニル-4-オキサゾリルメトキシ)ベンジルオキシイミノ]-4-フェニル酪酸）、W001/38325に記載の化合物、テサグリタザール(Tesaglitazar)(AZ-242)、BM-13-1258、LM-4156、MBX-102、LY-519818、MX-6054、LY-510929、バラグリタゾン(Balaglitazone)(NN-2344)、T-131またはその塩、THR-0921）、 α -グルコシダーゼ阻害剤（例：ボグリボース、アカルボース、ミグリトール、エミグリテート等）、ビグアナイド剤（例：フェンホルミン、メトホルミン、ブホルミンまたはそれらの塩（例：塩酸塩、フマール酸塩、コハク酸塩）等）、インスリン分泌促進剤【スルホニルウレア剤（例：トルブタミド、グリベンクラミド、グリクラジド、クロルプロパミド、トラザミド、アセトヘキサミド、グリクロピラミド、グリメピリド等）、レバグリニド、セナグリニド、ミチグリニドまたはそのカルシウム塩水和物、ナテグリニド等】、GLP-1受容体アゴニスト【例：GLP-1、GLP-1MR剤、NN-2211、AC-2993(exendin-4)、BIM-51077、Aib(8,35)hGLP-1(7,37)NH₂、CJC-1131等】、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害剤（例：NVP-DPP-278、PT-100、P32/98、P93/01、NVP-DPP-728、LAF237、TS-021等）、 β 3アゴニスト（例：CL-316243、SR-58611-A、UL-TG-307、AJ-9677、AZ40140等）、アミリンアゴニスト（例：プラムリンチド等）、ホスホチロシンホスファターゼ阻害剤（例：バナジン酸ナトリウム等）、糖新生阻害剤（例：グリコーゲンホスホリーゼ阻害剤、グルコース-6-ホスファターゼ阻害剤、グルカゴン拮抗剤等）、SGLT(sodium-glucose cotransporter)阻害剤（例：T-1095等）、11 β -ヒドロキシステロイドデヒドロゲナーゼ阻害薬（例：BVT-3498等）、アジポネクチンまたはその作動薬、IKK阻害薬（例：AS-2868等）、レプチン抵抗性改善薬、ソマトスタチン受容体作動薬（W001/25228、W003/42204、W098/44921、W098/45285、W099/22735に記載の化合物等）、グルコキナーゼ活性化薬（例：Ro-28-1675）等が挙げられる。

【0137】

糖尿病性合併症治療剤としては、アルドース還元酵素阻害剤（例：トルレstatt、エパルレstatt、ゼナレstatt、ゾポルレstatt、フィダレstatt（SNK-860）、AS-3201、ミナルレstatt（ARI-509）、CT-112等）、神経栄養因子およびその増加薬（例：NGF、NT-3、BDNF、W001/14372に記載のニューロトロphin産生・分泌促進剤（例えは4-(4-クロロフェニル)-2-(2-メチル-1-イミダゾリル)-5-[3-(2-メチルフェノキシ)プロピル]オキサゾールなど）等）、プロテインキナーゼC（PKC）阻害薬（例：ルボキシスタウリン メシレート(ruboxistaurin mesylate；LY-333531)等）、AGE阻害剤（例：ALT-945、ピマゲジン、ピラトキサチン、N-フェナシルチアゾリウムプロミド（ALT-766）、EXO-226、ALT-711、ピリドリン(Pyridorin)、ピリドキサミン等）、活性酸素消去薬（例：チオクト酸等）、脳血管拡張剤（例：チアブリド等）、ソマトスタチン受容体作動薬（BIM23190）、アポトーシスシグナルレギュレーティングキナーゼ-1(ASK-1)阻害薬等が挙げられる。

【0138】

高脂血症治療剤としては、HMG-CoA還元酵素阻害剤（例：プラバスタチン、シンバスタチン、ロバスタチン、アトルバスタチン、フルバスタチン、ピタバスタチン、ロスバスタチンまたはそれらの塩（例：ナトリウム塩、カルシウム塩等）等）、スクアレン合成酵素阻害剤（例：W097/10224に記載の化合物、例えはN-[[(3R,5S)-1-(3-アセトキシ-2,2-ジメチルプロピル)-7-クロロ-5-(2,3-ジメトキシフェニル)-2-オキソ-1,2,3,5-テトラヒドロ-4,1-ベンゾオキサゼピン-3-イル]アセチル]ピペリジン-4-酢酸など）、フ

イブラーート系化合物（例：ベザフィブラーート、クロフィブラーート、シムフィブラーート、クリノフィブラーート等）、抗酸化剤（例：リポ酸、プロブコール）等が挙げられる。

【0139】

降圧剤としては、アンジオテンシン変換酵素阻害剤（例：カプトプリル、エナラプリル、デラプリル等）、アンジオテンシンII拮抗剤（例：ロサルタン、カンデサルタンシレキセチル、エプロサルタン、バルサルタン、テルミサルタン、イルベサルタン、オルメサキセチルメドキソミル、タソサルタン、1-[2'-(2,5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1,2,4-オキルタンメドキソミル、タソサルタン、1-[2'-(2,5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1,2,4-オキルターザール-3-イル)ビフェニル-4-イル]メチル]-2-エトキシ-1H-ベンズイミダゾール-7-カルボン酸等）、カルシウム拮抗剤（例：マニジピン、ニフェジピン、アムロジピン、エホニジピン、ニカルジピン等）、クロニジン等が挙げられる。

【0140】

抗肥満剤としては、例えば中枢性抗肥満薬（例：デキスフェンフルアミン、フェンフルラミン、フェンテルミン、シブトラミン、アンフェプラモン、デキサンフェタミン、マジンドール、フェニルプロパノールアミン、クロベンゾレックス；MCH受容体拮抗薬（例：SB-568849；SNAP-7941；W001/82925およびW001/87834に記載の化合物等）；ニューロペプチドY拮抗薬（例：CP-422935等）；カンナビノイド受容体拮抗薬（例：SR-141716、SR-141717）；グレリン拮抗薬；11 β -ヒドロキシステロイドデヒドロゲナーゼ阻害薬（例：7778等）；グレリン拮抗薬；11 β -ヒドロキシステロイドデヒドロゲナーゼ阻害薬（例：BVT-3498等）等）、脣リバーゼ阻害薬（例：オルリストット、ATL-962等）、 β 3アゴニスト（例：CL-316243、SR-58611-A、UL-TG-307、AZ-1620等）、ペプチド性食欲抑制薬（例：レプチン、CNTF（J-9677、AZ40140等））、コレシストキニンアゴニスト（例：リンチトリプト、FPL-15849等）、摂食抑制薬（例：P-57等）等が挙げられる。

【0141】

利尿剤としては、例えばキサンチン誘導体（例：サリチル酸ナトリウムテオプロミン、サリチル酸カルシウムテオプロミン等）、チアジド系製剤（例：エチアジド、シクロベンチアジド、トリクロルメチアジド、ヒドロクロロチアジド、ヒドロフルメチアジド、ベンチアジド、ペンフルチアジド、ポリチアジド、メチクロチアジド等）、抗ジルヒドロクロロチアジド、ペンフルチアジド、ポリチアジド、メチクロチアジド等）、アルドステロン製剤（例：スピロノラクトン、トリアムテレン等）、炭酸脱水酵素阻害剤（例：アセタゾラミド等）、クロルベンゼンスルホンアミド系製剤（例：クロルタリドン、メフルシド、インダパミド等）、アゾセミド、イソソルビド、エタクリン酸、ピレタニド、ブメタニド、フロセミド等が挙げられる。

【0142】

化学療法剤としては、例えばアルキル化剤（例：サイクロフォスファミド、イフオスファミド等）、代謝拮抗剤（例：メソトレキセート、5-フルオロウラシルおよびその誘導体等）、抗癌性抗生物質（例：マイトマイシン、アドリアマイシン等）、植物由来抗癌剤（例：ビンクリスチン、ビンデシン、タキソール等）、シスプラチン、カルボプラチン、エトポキシドなどが挙げられる。なかでも5-フルオロウラシル誘導体であるフルツロンあるいはネオフルツロンなどが好ましい。

【0143】

免疫療法剤としては、例えば微生物または細菌成分（例：ムラミルジペプチド誘導体、ピシバニール等）、免疫増強活性のある多糖類（例：レンチナン、シゾフィラン、クレスチン等）、遺伝子工学的手法で得られるサイトカイン（例：インターフェロン、インターロイキン（IL）等）、コロニー刺激因子（例：顆粒球コロニー刺激因子、エリスロポエチン等）などが挙げられ、なかでもIL-1、IL-2、IL-12などのインターロイキンが好ましい。

抗炎症薬としては、例えばアスピリン、アセトアミノフェン、インドメタシンなどの非ステロイド抗炎症薬等が挙げられる。

【0144】

抗血栓剤としては、例えばヘパリン（例：ヘパリンナトリウム、ヘパリンカルシウム、ダルテパリンナトリウム（dalteparin sodium）など）、ワルファリン（例：ワルファリン

カリウムなど)、抗トロンビン薬(例：アルガトロバン(aragatroban)など)、血栓溶解薬(例：ウロキナーゼ(urokinase)、チソキナーゼ(tisokinase)、アルテプラーゼ(alteplase)、ナテプラーゼ(nateplase)、モンテプラーゼ(monteplase)、パミテプラーゼ(pamitase)など)、血小板凝集抑制薬(例：塩酸チクロピジン(ticlopidine hydrochloride)、シロスタゾール(cilostazol)、イコサペント酸エチル、ベラプロストナトリウム(beraprost sodium)、塩酸サルポグレラート(sarpogrelate hydrochloride)など)などが挙げられる。

【0145】

骨粗鬆症治療薬としては、例えばアルファカルシドール(alfacalcidol)、カルシトリオール(calcitriol)、エルカトニン(elcatonin)、サケカルシトニン(calcitonin salmon)、エストリオール(estriol)、イプリフラボン(ipriflavone)、パミドロン酸二ナトリウム(pamidronate disodium)、アレンドロン酸ナトリウム水和物(alendronate sodium hydrate)、インカドロン酸二ナトリウム(incadronate disodium)等が挙げられる。

ビタミン薬としては、例えばビタミンB₁、ビタミンB₁₂等が挙げられる。

【0146】

抗痴呆薬としては、例えばタクリン(tacrine)、ドネペジル(donepezil)、リバスチグミン(rivastigmine)、ガラントミン(galantamine)等が挙げられる。

頻尿・尿失禁治療薬としては、例えば塩酸フラボキサート(flavoxate hydrochloride)、塩酸オキシブチニン(oxybutynin hydrochloride)、塩酸プロピベリン(propiverine hydrochloride)等が挙げられる。

排尿困難治療薬としては、アセチルコリンエステラーゼ阻害薬(例：ジスチグミン)等が挙げられる。

【0147】

さらに、動物モデルや臨床で悪液質改善作用が認められている薬剤、すなわち、シクロオキシゲナーゼ阻害剤(例：インドメタシン等)、プロゲステロン誘導体(例：メガステロールアセテート)、糖質ステロイド(例：デキサメサン等)、メトクロラミド系薬剤、テトラヒドロカンナビノール系薬剤、脂肪代謝改善剤(例：エイコサペンタエン酸等)、成長ホルモン、IGF-1、あるいは悪液質を誘導する因子であるTNF- α 、IL-1、成長ホルモン、IGF-1、あるいは悪液質を誘導する因子であるTNF- α 、IL-1、IL-6、オングコスタチンMに対する抗体なども本発明の化合物と併用することができる。

【0148】

さらに、糖化阻害剤(例：ALT-711等)、神経再生促進薬(例：Y-128、VX853、prosaptide等)、抗うつ薬(例：デシプラミン、アミトリリチリン、イミプラミン)、抗てんかん薬(例：ラモトリジン、トリレプタル(Trileptal)、ケプラ(Keprra)、ゾネグラン(Zonegran)、プレギャバリン(Pregabalin)、ハーコセライド(Harkoseride)、カルバマゼピン)、抗不整脈薬(例：メキシレチン)、アセチルコリン受容体リガンド(例：ABT-594)、エンドセリン受容体拮抗薬(例：ABT-627)、モノアミン取り込み阻害薬(例：トラマド)、麻薬性鎮痛薬(例：モルヒネ)、GABA受容体作動薬(例：ギャバペンチン、ギャバペル)、GABA受容体作動薬(例：ギャバペル)、局所鎮痛薬(例：カプサイシン)、 α 2受容体作動薬(例：クロニジン)、抗不安薬(例：ベンゾチアゼピン)、ホスホジエステラーゼ阻害薬(例：シルデナフィル)、ドーパミン受容体作動薬(例：アボモルフィン)なども本発明の化合物と併用することができる。

上記薬物Xは、2種以上を適宜の割合で組み合せて用いてよい。

【0149】

本発明の化合物と薬物Xとを組み合わせることにより、

(1) 本発明の化合物または薬物Xを単独で投与する場合に比べて、本発明の化合物および/または薬物Xの投与量を低減することができる、

(2) 本発明の化合物と作用機序が異なる薬物Xを選択することにより、治療期間を長く設定することができる、

(3) 本発明の化合物と作用機序が異なる薬物Xを選択することにより、治療効果の持続を図ることができる、

(4) 本発明の化合物と薬物Xとを併用することにより、相乗効果が得られる、などの優れた効果を得ることができる。

【0150】

本発明の化合物と薬物Xを組み合わせて使用する際、本発明の化合物と薬物Xの投与時期は限定されず、本発明の化合物と薬物Xとを、投与対象に対し、同時に投与してもよいし、時間差をおいて投与してもよい。薬物Xの投与量は、臨床上用いられている投与量に準ずればよく、投与対象、投与ルート、疾患、組み合わせ等により適宜選択することができる。

また、本発明の化合物と薬物Xの投与形態は、特に限定されず、投与時に、本発明の化合物と薬物Xとが組み合わされていればよい。このような投与形態としては、例えば、(1) 本発明の化合物と薬物Xとを同時に製剤化して得られる単一の製剤の投与、(2) 本発明の化合物と薬物Xとを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での同時投与、(3) 本発明の化合物と薬物Xとを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での時間差をおいての投与、(4) 本発明の化合物と薬物Xとを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での同時投与、(5) 本発明の化合物と薬物Xとを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での時間差をおいての投与(例えば、本発明の化合物；薬物Xの順序での投与、あるいは逆の順序での投与)などが挙げられる。

【実施例】

【0151】

本発明は、更に以下の参考例、実施例、製剤例及び実験例によって詳しく説明されるが、これらの例は単なる実施であって、本発明を限定するものではなく、また本発明の範囲を逸脱しない範囲で変化させてもよい。

以下の参考例、実施例中の「室温」は通常約10℃ないし約35℃を示す。%は、収率はmol/mol%を、クロマトグラフィーで用いられる溶媒は体積%を、その他は重量%を示す。プロトンNMRスペクトルで、OHやNHプロトン等ブロードで確認できないものについてはデータに記載していない。

【0152】

その他の本文中で用いられている略号は下記の意味を示す。

s :	シングレット (singlet)
d :	ダブルレット (doublet)
t :	トリプレット (triplet)
q :	クアルテット (quartet)
m :	マルチプレット (multiplet)
br :	ブロード (broad)
J :	カップリング定数 (coupling constant)
Hz :	ヘルツ (Hertz)
CDCl ₃ :	重クロロホルム
¹ H NMR :	プロトン核磁気共鳴

【0153】

以下の参考例および実施例において、マススペクトル (MS) 及び核磁気共鳴スペクトル (NMR) は以下の条件により測定した。

MS測定機器：ウォーターズ社 ZMD、ウォーターズ社 ZQ2000またはマイクロマス社 プラットフォームIIイオン化法：電子衝撃イオン化法 (Electron Spray Ionization : ESI) 、または大気圧化学イオン化法 (Atmospheric Pressure Chemical Ionization : APCI) 。特記なき場合、ESIを用いた。

NMR測定機器：バリアン社 Varian Gemini 200(200MHz)、Varian Gemini 300(300MHz)、ブルカーバイオスピンド社 AVANCE 300。

【0154】

また、参考例および実施例における分取HPLCによる精製は以下の条件により行った。

分取HPLC機器：ギルソン社ハイスループット精製システム

カラム：YMC Combiprep ODS-A S-5 μ m, 20 X 50 mm

溶媒：A液； 0.1% トリフルオロ酢酸 含有水、

B液； 0.1% トリフルオロ酢酸 含有アセトニトリル

グラジエントサイクルA: 0.00分 (A液/B液=90/10), 1.20分 (A液/B液=90/10), 4.75分 (A液/B液=0/100), 7.30分 (A液/B液=0/100), 7.40分 (A液/B液=90/10), 7.50分 (A液/B液=90/10).

グラジエントサイクルB: 0.00分 (A液/B液=95/5), 1.00分 (A液/B液=95/5), 5.20分 (A液/B液=5/95), 6.40分 (A液/B液=5/95), 6.50分 (A液/B液=95/5), 6.60分 (A液/B液=95/5).

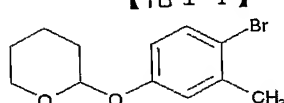
流速：25 ml/min、検出法：UV 220nm

【0155】

参考例1 2-(4-ブロモ-3-メチルフェノキシ)テトラヒドロ-2H-ピラン

【0156】

【化14】



【0157】

4-ブロモ-3-メチルフェノール (4.72 g, 25.2 mmol)、3,4-ジヒドロ-2H-ピラン (3.18 g, 37.8 mmol) および p-トルエンスルホン酸ピリジニウム (0.628 g, 2.50 mmol) のジクロロメタン (100 mL) 溶液を、室温で 24 時間攪拌した。反応液を水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去して、表題化合物 (7.11 g、未反応の 3,4-ジヒドロ-2H-ピランを含む) を黄色油状物として得た。

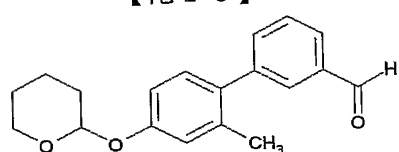
¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.58-2.06 (6H, m), 2.35 (3H, s), 3.56-3.63 (1H, m), 3.83-3.91 (1H, m), 5.37 (1H, t, J=3.1Hz), 6.77 (1H, dd, J=8.8, 3.0Hz), 6.95 (1H, d, J=3.0Hz), 7.39 (1H, d, J=8.8Hz).

【0158】

参考例2 2'-メチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-カルバ
ルデヒド

【0159】

【化15】



【0160】

2-(4-ブロモ-3-メチルフェノキシ)テトラヒドロ-2H-ピラン (7.11 g, 25.2 mmol, 3,4-ジヒドロ-2H-ピランを含む) および (3-ホルミルフェニル)ボロン酸 (4.50 g, 30.0 mmol) を 1 M 炭酸ナトリウム水溶液 (60 mL)、エタノール (30 mL) およびトルエン (60 mL) の混液に溶解し、アルゴン置換した後、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム (0) (1.73 g, 1.50 mmol) を加えた。反応液をアルゴン雰囲気下、80 °C で 15 時間攪拌した。反応液を冷却後、水と酢酸エチルを加え、不溶物をセライト濾過した。濾液の有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルをカラムクロマトグラフィー (5%~30% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (6.16 g、収率 82%、2 工程) を淡黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.53-1.77 (3H, m), 1.86-1.91 (2H, m), 1.98-2.09 (1H, m), 2.25 (3H, s), 3.61-3.68 (1H, m), 3.91-3.99 (1H, m), 5.48 (1H, t, J=3.2Hz), 6.95-7.00 (2H, m)

), 7.15(1H, d, $J=8.3\text{Hz}$), 7.53-7.60(2H, m), 7.82-7.86(2H, m), 10.06(1H, s).

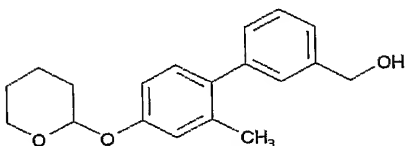
【0161】

参考例3 [2'-メチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-イル]

メタノール

【0162】

【化16】



【0163】

2'-メチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-カルバルデヒド (13.6 g, 45.9 mmol) を 1,2-ジメトキシエタン (70 mL) およびテトラヒドロフラン (70 mL) の混液に溶解し、氷冷下で水素化ホウ素ナトリウム (0.870 g, 23.0 mmol) を加えた後、同温で 3 時間攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (15%~50% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (12.2 g、收率 89%) を無色油状物として得た。

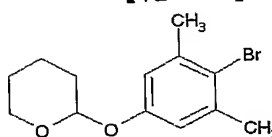
$^1\text{H NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.59-1.76(4H, m), 1.85-1.90(2H, m), 1.97-2.11(1H, m), 2.25(3H, s), 3.60-3.67(1H, m), 3.91-3.99(1H, m), 4.73(2H, d, $J=5.8\text{Hz}$), 5.46(1H, t, $J=3.1\text{Hz}$), 6.92-6.97(2H, m), 7.14(1H, d, $J=8.1\text{Hz}$), 7.22-7.41(4H, m).

【0164】

参考例4 2-(4-ブロモ-3,5-ジメチルフェノキシ)テトラヒドロ-2H-ピラン

【0165】

【化17】



【0166】

4-ブロモ-3,5-ジメチルフェノール (10.5 g, 52.2 mmol)、3,4-ジヒドロ-2H-ピラン (8.83 g, 105 mmol) および p-トルエンスルホン酸ピリジニウム (2.64 g, 10.5 mmol) のジクロロメタン (160 mL) 溶液を、室温で 80 時間攪拌した。減圧下で溶媒を留去して、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン~20% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (11.5 g、收率 77%) を無色油状物として得た。

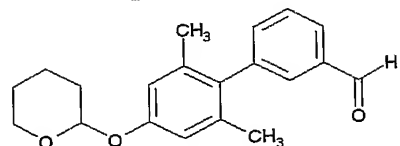
$^1\text{H NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.56-1.75(3H, m), 1.80-2.07(3H, m), 2.37(6H, s), 3.55-3.64(1H, m), 3.83-3.93(1H, m), 5.37(1H, t, $J=3.1\text{Hz}$), 6.80(2H, s).

【0167】

参考例5 2',6'-ジメチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-カルバルデヒド

【0168】

【化18】



【0169】

参考例2と同様にして、2-(4-ブロモ-3,5-ジメチルフェノキシ)テトラヒドロ-2H-ピランおよび (3-ホルミルフェニル)ボロン酸から表題化合物を黄色油状物として得た。收率 83%。

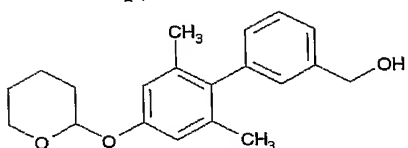
¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.57-1.78(3H, m), 1.82-1.93(2H, m), 1.99(6H, s), 2.04(1H, m), 3.65(1H, m), 3.97(1H, m), 5.47(1H, t, J=3.0Hz), 6.84(2H, s), 7.42(1H, m), 7.58(1H, t, J=7.5Hz), 7.67(1H, s), 7.86(1H, m), 10.05(1H, s).

【0170】

参考例6 [2',6'-ジメチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-イル]メタノール

【0171】

【化19】



【0172】

参考例3と同様にして、2',6'-ジメチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-カルバルデヒドから表題化合物を無色油状物として得た。収率 83%。

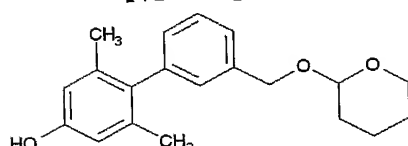
¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.55-1.79(4H, m), 1.80-1.93(2H, m), 2.00(6H, s), 2.03(1H, m), 3.64(1H, m), 3.97(1H, m), 4.73(2H, d, J=5.7Hz), 5.45(1H, t, J=3.0Hz), 6.81(2H, s), 7.07(1H, d, J=7.5Hz), 7.13(1H, s), 7.33(1H, d, J=7.5Hz), 7.40(1H, t, J=7.8Hz).

【0173】

参考例7 2,6-ジメチル-3'-[(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)メチル]ビフェニル-4-オール

【0174】

【化20】



【0175】

2',6'-ジメチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-カルバルデヒド (9.05 g, 29.2 mmol) を 1,2-ジメトキシエタン (50 mL) およびテトラヒドロフラン (50 mL) の混液に溶解し、氷冷下で水素化ホウ素ナトリウム (0.567 g, 15.0 mmol) を加えた後、同温で 3 時間攪拌した。反応液に 10% クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (15%~50% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (3.24 g、収率 36%) を無色結晶として得た。

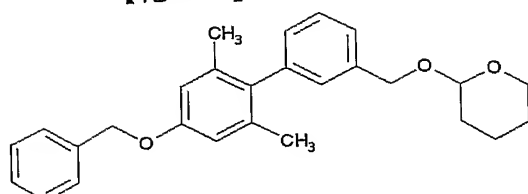
¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.47-1.93(6H, m), 1.98(3H, s), 1.99(3H, s), 3.50-3.58(1H, m), 3.88-3.96(1H, m), 4.54(1H, d, J=12.1Hz), 4.68(1H, s), 4.73(1H, t, J=3.4Hz), 4.83(1H, d, J=12.1Hz), 6.59(2H, s), 7.04(1H, d, J=7.3Hz), 7.13(1H, s), 7.30-7.34(1H, m), 7.38(1H, t, J=7.3Hz).

【0176】

参考例8 2-[4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシテトラヒドロ-2H-ピラン

【0177】

【化21】



【0178】

2,6-ジメチル-3'-[（テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ）メチル]ビフェニル-4-オール (1.78 g, 5.70 mmol)、ベンジルアルコール (0.885 mL, 8.55 mmol) およびトリブチルホスフィン (2.13 mL, 8.55 mmol) のトルエン (80 mL) 溶液を氷冷下攪拌し、1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (2.16 g, 8.55 mmol) を少量ずつ加え、室温まで昇温して 24 時間攪拌した。反応液にヘキサン (40 mL) を加え、析出した不溶物を濾別して、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン～10% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表題化合物を無色油状物 (1.71 g, 収率 75%) として得た。

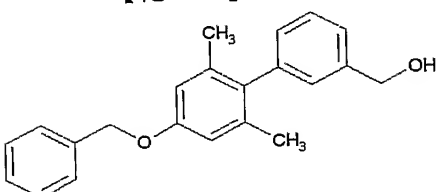
¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.47-1.93(6H, m), 2.01(3H, s), 2.02(3H, s), 3.50-3.57(1H, m), 3.88-3.96(1H, m), 4.54(1H, d, J=12.2Hz), 4.73(1H, t, J=3.5Hz), 4.83(1H, d, J=1.2Hz), 5.07(2H, s), 6.75(2H, s), 7.05(1H, d, J=7.2Hz), 7.14(1H, s), 7.30-7.48(7H, m).

【0179】

参考例9 [4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メタノール

【0180】

【化22】



【0181】

2-[(4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]テトラヒドロ-2H-ピラン (1.71 g, 4.25 mmol) および p-トルエンスルホン酸一水和物 (80.8 mg, 0.425 mmol) のメタノール (15 mL) 溶液を室温で 20 時間攪拌した。反応溶媒を減圧留去した後、残渣を酢酸エチルで希釈し、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%～50% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表題化合物 (1.13 g, 収率 84%) を無色油状物として得た。

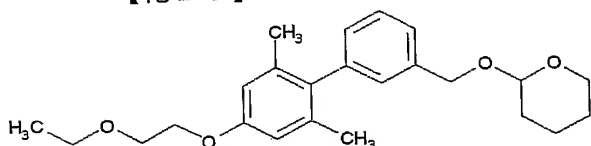
¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.65(1H, t, J=5.9Hz), 2.01(6H, s), 4.73(2H, d, J=5.9Hz), 5.07(2H, s), 6.75(2H, s), 7.07(1H, d, J=7.3Hz), 7.13(1H, s), 7.30-7.48(7H, m).

【0182】

参考例10 2-[(4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]テトラヒドロ-2H-ピラン

【0183】

【化23】



【0184】

参考例8と同様にして、2,6-ジメチル-3'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)メチル]ビフェニル-4-オールおよび2-エトキシエタノールから表題化合物を無色油状物として得た。収率 74%。

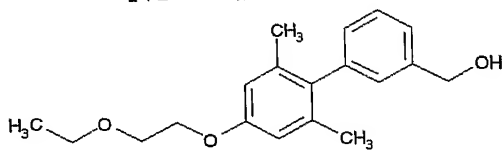
¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.25(3H, t, J=7.1Hz), 1.48-1.94(6H, m), 2.00(3H, s), 2.01(3H, s), 3.50-3.57(1H, m), 3.62(2H, q, J=7.1Hz), 3.80(2H, t, J=5.0Hz), 3.88-3.96(1H, m), 4.14(2H, t, J=5.0Hz), 4.54(1H, d, J=12.1Hz), 4.72(1H, t, J=3.5Hz), 4.82(1H, d, J=12.1Hz), 6.69(2H, s), 7.04(1H, d, J=7.3Hz), 7.13(1H, s), 7.32(1H, d, J=7.3Hz), 7.38(1H, t, J=7.3Hz).

【0185】

参考例 11 [4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メタノール

【0186】

【化24】



【0187】

参考例 9 と同様にして、2-[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシテトラヒドロ-2H-ピランから表題化合物を無色油状物として得た。収率 82%。

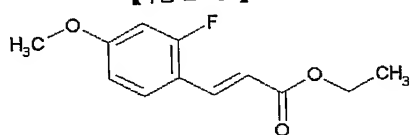
MS m/z 301(MH⁺).

【0188】

参考例 12 (2E)-3-(2-フルオロ-4-メトキシフェニル)アクリル酸エチル

【0189】

【化25】



【0190】

氷冷したジエチルホスホノ酢酸エチル (9.45 g, 42.1 mmol) のテトラヒドロフラン (50 mL) 溶液に水素化ナトリウム (60% 油性、1.54 g, 38.5 mmol) を加えて 15 分間攪拌した後、2-フルオロ-4-メトキシベンズアルデヒド (5.00 g, 32.4 mmol) のテトラヒドロフラン (30 mL) 溶液を滴下した。混合物を室温で 2 時間攪拌した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (7.07 g、収率 97%) を無色油状物として得た。

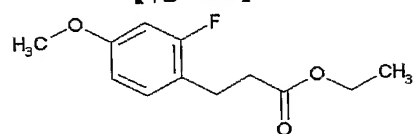
¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.33(3H, t, J=7.1Hz), 3.83(3H, s), 4.26(2H, q, J=7.1Hz), 6.41(1H, d, J=16.2Hz), 6.61-6.73(2H, m), 7.45(1H, t, J=8.6Hz), 7.75(1H, d, J=16.2Hz).

【0191】

参考例 13 3-(2-フルオロ-4-メトキシフェニル)プロパン酸エチル

【0192】

【化26】



【0193】

(2E)-3-(2-フルオロ-4-メトキシフェニル)アクリル酸エチル (7.07 g, 31.5 mmol)、テトラヒドロフラン (50 mL)、エタノール (5 mL) および酸化白金 (300 mg) の混合物を水素雰囲気下、室温で一晩攪拌した。触媒を濾別した後、濾液を濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (5.97 g、収率 84%) を無色油状物として得た。

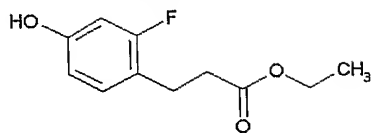
¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.23(3H, t, J=7.2Hz), 2.58(2H, t, J=7.6Hz), 2.90(2H, t, J=7.6Hz), 3.77(3H, s), 4.12(2H, q, J=7.2Hz), 6.57-6.63(2H, m), 7.07-7.13(1H, m).

【0194】

参考例 14 3-(2-フルオロ-4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸エチル

【0195】

【化27】



【0196】

3-(2-フルオロ-4-メトキシフェニル)プロパン酸エチル (57.4 g, 254 mmol) および塩化アルミニウム (101 g, 761 mmol) のジクロロメタン (250 mL) 溶液にオクタンチオール (74.3 g, 508 mmol) を滴下した後、室温下で 2 時間攪拌した。反応液を氷水に注ぎ、30 (74.3 g, 508 mmol) を滴下した後、室温下で 2 時間攪拌した。反応液を氷水に注ぎ、30 分間攪拌した。有機層を分離した後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (44.6 g、収率 83%) を無色油状物として得た。

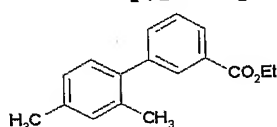
¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.23(3H, t, J=7.2Hz), 2.58(2H, t, J=8.1Hz), 2.89(2H, t, J=8.1Hz), 4.12(2H, q, J=7.2Hz), 6.51-6.56(2H, m), 7.01-7.06(1H, m).

【0197】

参考例 15 2',4'-ジメチルビフェニル-3-カルボン酸エチル

【0198】

【化28】



【0199】

(2,4-ジメチルフェニル)ボロン酸 (3.0g, 20.0mmol)、3-ブロモ安息香酸エチル (4.3g, 18.8mmol) および炭酸セシウム (9.8g, 30.0mmol) をエタノール (20mL) およびトルエン (8 0mL) の混合溶液に加え、アルゴン置換した後、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム (0) (0.30g, 0.26mmol) を加えた。反応液をアルゴン雰囲気下、70 °C で 18 時間攪拌した。反応液を冷却後、不溶物をセライトで濾過し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン = 1 : 1 0)に付し、表題化合物 (5.0g) を無色油状物として得た。収率 100%。

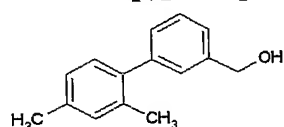
¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.39(3H, t, J=7.0Hz), 2.23(3H, s), 2.37(3H, s), 4.38(2H, q, J=7.0Hz), 7.02-7.54(5H, m), 8.00-8.05(2H, m).

【0200】

参考例 16 (2',4'-ジメチルビフェニル-3-イル)メタノール

【0201】

【化29】



【0202】

2',4'-ジメチルビフェニル-3-カルボン酸エチル (5.0g, 19.7mmol) の無水テトラヒドロフラン溶液 (50mL) に氷冷下、水素化リチウムアルミニウム (0.91g, 24.0mmol) を加え、室温で 3 時間攪拌した。反応溶液を氷冷した後、硫酸ナトリウム 10 水和物 (8.0g, 24.8mmol) を加え、室温で 1 時間攪拌した。析出した不溶物をセライトで濾過し、濾液を減圧濃縮し、表題化合物を無色油状物として得た。収率 96%。

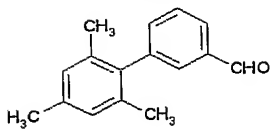
¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.24(3H, s), 2.36(3H, s), 4.73(2H, d, J=6.0Hz), 7.00-7.45(7H, m).

【0203】

参考例 17 2',4',6'-トリメチルビフェニル-3-カルバルデヒド

【0204】

【化30】



【0205】

参考例15と同様にして、(2,4,6-トリメチルフェニル)ボロン酸と3-ブロモベンズアルデヒドより表題化合物を無色油状物として得た。収率 76%。

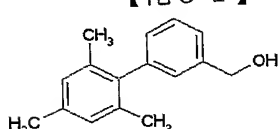
MS m/z 225(MH⁺).

【0206】

参考例18 (2',4',6' -トリメチルビフェニル-3-イル)メタノール

【0207】

【化31】



【0208】

2',4',6' -トリメチルビフェニル-3-カルバルデヒド(2.36g, 10.5mmol)をエタノール(20ml)に溶解し、この溶液に水素化ホウ素ナトリウム(0.40g, 10.6mmol)を加えた。氷冷下で3時間攪拌した後、反応溶液にクエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、塩化ナトリウム水溶液で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル：ヘキサン=1:5~1:2)に付し、表題化合物(1.66g)を無色油状物として得た。収率 70%。

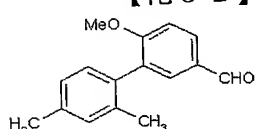
¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.00(6H, s), 2.33(3H, s), 4.73(2H, d, J=6.2Hz), 6.94(2H, s), 7.00-7.42(4H, m).

【0209】

参考例19 6-メトキシ-2',4' -ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド

【0210】

【化32】



【0211】

参考例15と同様にして、1-ブロモ-2,4-ジメチルベンゼンと(5-ホルミル-2-メトキシフェニル)ボロン酸より表題化合物を無色油状物として得た。収率 87%。

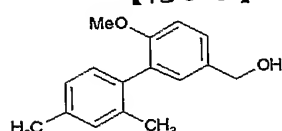
MS m/z 241(MH⁺).

【0212】

参考例20 (6-メトキシ-2',4' -ジメチルビフェニル-3-イル)メタノール

【0213】

【化33】



【0214】

参考例18と同様にして、6-メトキシ-2',4' -ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドより表題化合物を無色油状物として得た。収率 88%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.01(6H, s), 3.74(3H, s), 4.65(2H, d, J=5.2Hz), 6.97(1H, d, J=8.4H

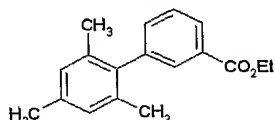
z), 7.03(1H, d, $J=2.2\text{Hz}$), 7.06-7.24(3H, m), 7.35(1H, dd, $J=2.6$ & 8.4Hz).

【0215】

参考例 21 2',4',6' - トリメチルビフェニル-3-カルボン酸エチル

【0216】

【化34】



【0217】

参考例 15 と同様にして、(2,4,6-トリメチルフェニル)ボロン酸と3-ブロモ安息香酸エチルより表題化合物を無色油状物として得た。収率 80%。

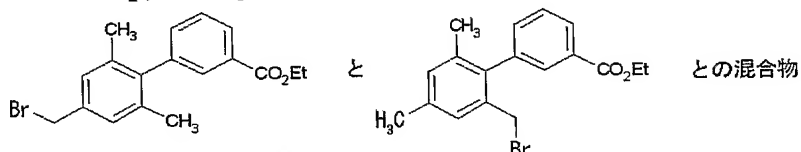
MS m/z 269(MH^+).

【0218】

参考例 22 4' -ブロモメチル-2',6' -ジメチルビフェニル-3-カルボン酸エチル及び2' -ブロモメチル-4',6' -ジメチルビフェニル-3-カルボン酸エチル

【0219】

【化35】



【0220】

2',4',6' - トリメチルビフェニル-3-カルボン酸エチル(1.0g, 3.73mmol)、N-ブロモニはく酸イミド(0.70g, 3.93mmol)および2',2' -アゾビス(イソブチロニトリル)(65mg, 0.40mmol)の四塩化炭素溶液(30ml)を80°Cで5時間攪拌した。反応溶液を室温まで冷却し、析出した不溶物を濾別した。濾液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル：ヘキサン = 1 : 10 ~ 1 : 5)に付し、表題化合物の混合物(0.82g)を無色油状物として得た。混合物は分離せずに、次の反応に用いた。収率 64%。

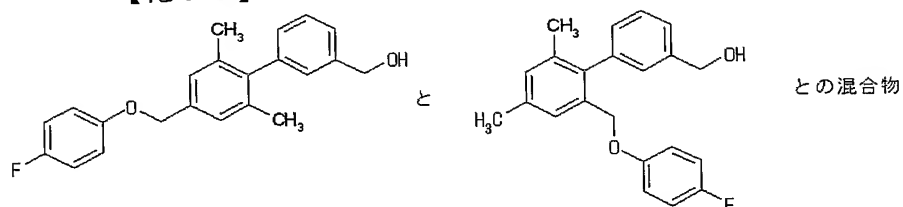
MS m/z 348(MH^+).

【0221】

参考例 23 [4' -[(4-フルオロフェノキシ)メチル]-2',6' -ジメチルビフェニル-3-イル]メタノール及び[2' -[(4-フルオロフェノキシ)メチル]-4',6' -ジメチルビフェニル-3-イル]メタノール

【0222】

【化36】



【0223】

p-フルオロフェノール(0.32g, 2.85mmol)と水素化ナトリウム(89mg, 2.60mmol)の無水テトラヒドロフラン(20ml)-N,N-ジメチルホルムアミド(10ml)の混合溶液を、氷冷下20分間攪拌した。その溶液に、参考例22で得られた混合物(0.82g, 2.36mmol)を加え、室温で18時間攪拌した。反応溶液を酢酸エチルで希釈し、クエン酸水溶液、水、塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。得られた淡黄色油状物を無水テトラヒドロフラン(30ml)に溶解し、氷冷した。この溶液に1.5mol/l-水素化ジイン

ブチルアルミニウムトルエン溶液(5.0ml, 7.5mmol)を滴下した。この溶液を氷冷下で5時間攪拌した後、反応溶液に希塩酸を加え、酢酸エチルで抽出し、塩化ナトリウム水溶液で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル：ヘキサン=1:10~1:5~1:3~1:1)に付し、表題化合物の混合物(0.74g)を無色油状物として得た。混合物は分離せずに、次の反応に用いた。収率 93%。

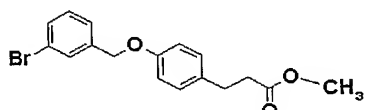
MS m/z 319(M-OH).

【0224】

参考例 24 3-[4-[(3-プロモベンジル)オキシ]フェニル]プロパン酸メチル

【0225】

【化37】



【0226】

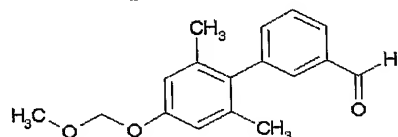
3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸メチル (0.3 g, 1.67 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド溶液(4.0 mL)に、0°C攪拌下60%水素化ナトリウム (0.073 g, 1.83 mmol) を加え、同温にて15分間攪拌した。次いで、本混合物に、0°C攪拌下3-プロモベンジルブロミド (0.44 g, 1.75 mmol) を加え、室温で2時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、5%硫酸水素カリウム水溶液及び飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチル層を硫酸マグネシウムにて乾燥した後、減圧濃縮し、無色粉末の表題化合物 (0.84 g, 収率72%) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 2.60(2H, t, J=7.8Hz), 2.90(2H, t, J=7.8Hz), 3.67(3H, s), 5.01(2H, s), 6.88(2H, d, J=8.4Hz), 7.12(2H, d, J=8.4Hz), 7.25(1H, m), 7.35(1H, d, J=7.5Hz), 7.45(1H, d, J=7.5Hz), 7.59(1H, s).

【0227】

参考例 25 4'-(メトキシメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド

【化38】



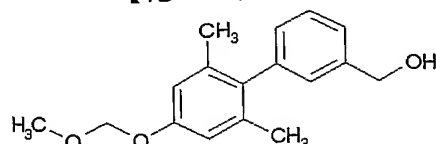
4'-(ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド (4.5 g, 19.9 mmol)、クロロメチルメチルエーテル(2.3 mL, 30.3 mmol)、炭酸カリウム(5.5 g, 39.8 mmol)及びヨウ化カリウム(0.66 g, 3.98 mmol)の N,N-ジメチルホルムアミド(50 mL)の混合溶液を70°Cで20時間攪拌した。反応溶液を酢酸エチルで希釈し、クエン酸水溶液、水、塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル：ヘキサン=3:97~1:9)に付し、表題化合物(1.7 g)を無色油状物として得た。

収率 32%。MS m/z 271 (MH⁺)。

【0228】

参考例 26 [4'-(メトキシメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メタノール

【化39】



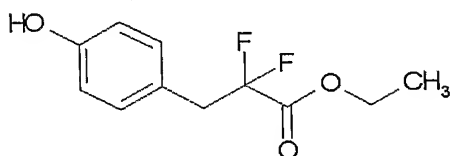
参考例 3 と同様にして、4'-(メトキシメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドより表題化合物を無色油状物として得た。

収率 89%。MS m/z 255 (MH^+)。

【0229】

参考例 27 2,2-ジフルオロ-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸エチル

【化40】



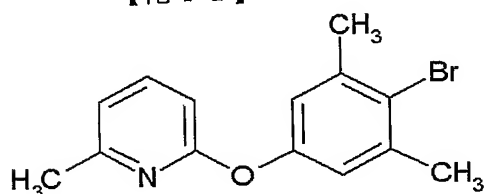
シンセシス (Synthesis)、13巻、1917-1924頁、2000年に記載の方法に従って合成した2,2-ジフルオロ-3-(4-メトキシフェニル)プロパン酸エチル (1.72 g, 7.05 mmol)、および塩化アルミニウム (2.82 g, 21.2 mmol) のジクロロメタン (50 mL) 溶液にオクタンチオール (2.06 g, 14.1 mmol) を滴下した後、室温下で 2 時間半攪拌した。反応液を氷水に注ぎ、30分間攪拌した。有機層を分離した後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (8%~60%酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (0.90 g、収率 56%) を無色油状物として得た。

1H NMR ($CDCl_3$) δ 1.26 (3H, t, $J=7.1$ Hz), 3.30 (2H, t, $J=16.3$ Hz), 4.25 (2H, q, $J=7.2$ Hz), 4.84 (1H, s), 6.74-6.82 (2H, m), 7.13 (2H, d, $J=8.3$ Hz)。

【0230】

参考例 28 2-(4-ブロモ-3,5-ジメチルフェノキシ)-6-メチルピリジン

【化41】

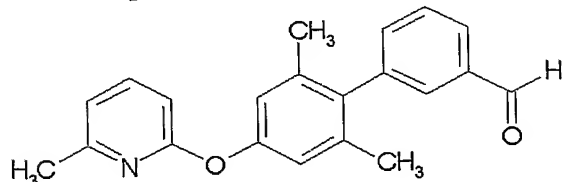


水酸化ナトリウム (0.23 g, 5.81 mmol) のメタノール溶液 (50 mL) に、4-ブロモ-3,5-ジメチルフェノール (1.17 g, 5.81 mmol) を加え、室温で10分放置した後、濃縮乾固して4-ブロモ-3,5-ジメチルフェノール ナトリウム塩 (1.30 g) を得た。次いで、得られた4-ブロモ-3,5-ジメチルフェノール ナトリウム塩 (1.30 g)、2-ブロモ-6-メチルピリジン (1.0 g, 5.81 mmol) 及び銅粉末 (11 mg, 0.17 mmol) の混合物を185°Cにて1時間攪拌した。反応液を冷却後、酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン~ヘキサン/酢酸エチル=5/1) にて精製し、淡黄色油状の表題化合物 (1.25 g、収率 74%) を得た。MS (ESI+): 292 (MH^+), 294。

【0231】

参考例 29 2',6'-ジメチル-4'-[(6-メチルピリジン-2-イル)オキシ]ビフェニル-3-カルバルデヒド

【化42】



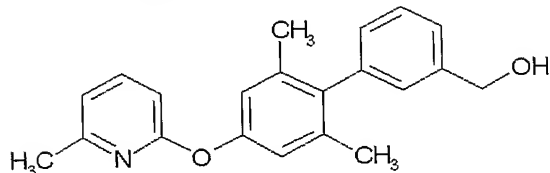
参考例 2 と同様にして、2-(4-ブロモ-3,5-ジメチルフェノキシ)-6-メチルピリジン及び(3-ホルミルフェニル)ボロン酸から表題化合物を得た。無色油状物 (収率 94%)。MS (ESI

+) : 318 (M+H)。

【0232】

参考例 30 {2', 6'-ジメチル-4'-[(6-メチルピリジン-2-イル)オキシ]ビフェニル-3-イル}メタノール

【化43】

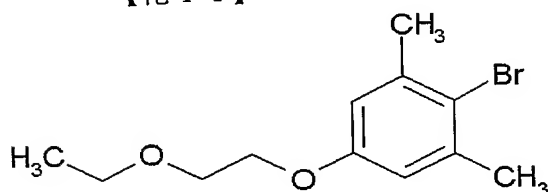


参考例 3 と同様にして、2', 6'-ジメチル-4'-[(6-メチルピリジン-2-イル)オキシ]ビフェニル-3-カルバルデヒドから表題化合物を得た。無色油状物 (収率 98%)。MS (ESI+): 320 (M+H)。

【0233】

参考例 31 2-ブロモ-5-(2-エトキシエトキシ)-1,3-ジメチルベンゼン

【化44】

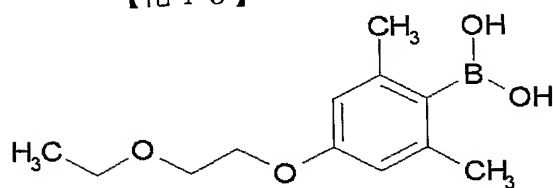


4-ブロモ-3,5-ジメチルフェノール (12 g, 59.7 mmol)、ヨウ化カリウム (1.5 g, 9.0 mmol) 及び炭酸カリウム (9.9 g, 71.6 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド溶液 (80 mL) に、室温攪拌下 2-クロロエチルエチルエーテル (9.7 g, 89.3 mmol) を加え、70°C にて 2 日間攪拌した。反応液を冷却後、減圧濃縮し、残渣を酢酸エチル及び水にて分液した。有機層を飽和食塩水にて洗浄した後、硫酸マグネシウムにて乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル = 19/1) にて精製し、黄色油状の表題化合物 (15.9 g、収率 98%) を得た。MS (ESI+): 274 (M+H)。

【0234】

参考例 32 [4-(2-エトキシエトキシ)-2,6-ジメチルフェニル]ボロン酸

【化45】

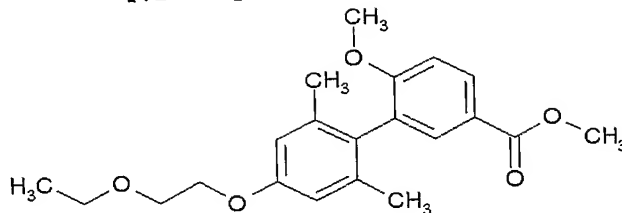


2-ブロモ-5-(2-エトキシエトキシ)-1,3-ジメチルベンゼン (10.0 g, 36.6 mmol) のテトラヒドロフラン溶液 (100 mL) に、-78°C 攪拌下 n-ブチルリチウムヘキサン溶液 (1.6 M, 25.1 mL, 40.2 mmol) を加えた。反応液を同温にて 30 分攪拌した後、ホウ酸トリイソプロピル (10.5 mL, 45.5 mmol) を加え、室温まで昇温させた後、3 時間攪拌した。反応液に 5 規定塩酸 (20 mL) を加え、酢酸エチル及び水にて分液し、有機層を硫酸マグネシウムにて乾燥後、減圧濃縮した。残留物をヘキサン/ジエチルエーテルにて洗浄、乾燥し、淡黄色結晶の表題化合物 (5.9 g、収率 68%) を得た。¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.24 (3H, t, J = 7.0 Hz), 2.36 (6H, s), 3.60 (2H, q, J = 7.0 Hz), 3.77 (2H, t, J = 5.0 Hz), 4.09 (2H, t, J = 5.0 Hz), 4.52 (2H, s), 6.58 (2H, s)。

【0235】

参考例 33 4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシ-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-カルボ

ン酸メチル
【化46】

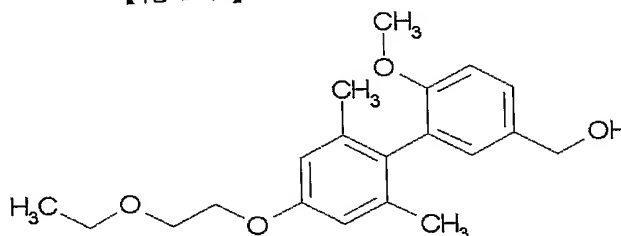


3-ブロモ-4-メトキシ安息香酸メチル (0.90 g, 3.67 mmol)、[4-(2-エトキシエトキシ)-2,6-ジメチルフェニル]ボロン酸 (0.87 g, 3.67 mmol)、トリス(ジベンジリデンアセトン)二パラジウム(0) (0.13 g, 0.15 mmol)、2-(ジシクロヘキシルホスフィノ)ビフェニル (79 mg, 0.22 mmol)、リン酸三カリウム (1.56 g, 7.34 mmol) 及びトルエン (20 mL) の混合物を窒素雰囲気下90°Cにて18時間攪拌した。反応液を冷却後、不溶物を濾過して除き、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=9/1～ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、黄色油状の表題化合物 (0.71 g、収率 54%)を得た。MS (ESI+): 359 (M+H)。

【0236】

参考例34 [4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メタノール

【化47】

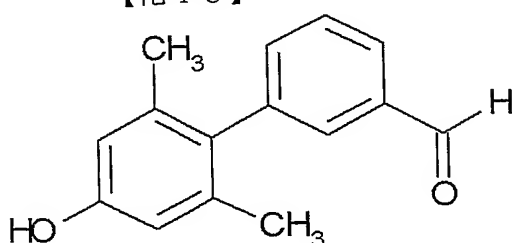


参考例16と同様にして、4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルボン酸メチルから表題化合物を得た。無色油状物(収率 100%)。MS (ESI+): 331 (M+H)。

【0237】

参考例35 4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド

【化48】

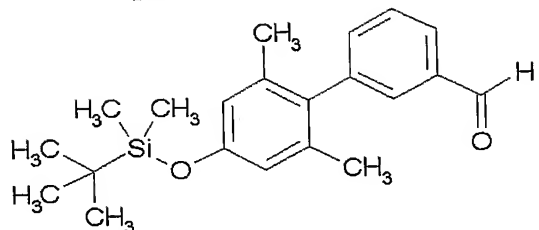


参考例2と同様にして、4-ブロモ-3,5-ジメチルフェノール及び(3-ホルミルフェニル)ボロン酸から表題化合物を得た。淡黄色結晶(収率 83%)。MS (ESI+): 227 (M+H)。

【0238】

参考例36 4'-(tert-ブチル(ジメチルシリル)オキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド

【化49】

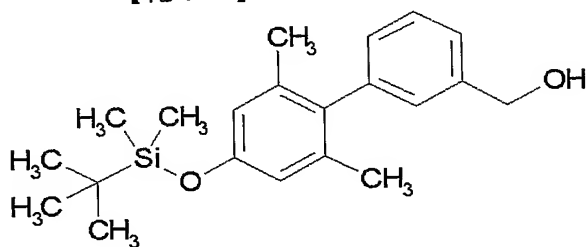


4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド (9.0 g, 39.8 mmol) 及びイミダゾール (2.98 g, 43.8 mmol) のN,N-ジメチルホルムアミド溶液 (100 mL) に、室温攪拌下、tert-ブチルジメチルクロロシラン (6.6 g, 43.8 mmol) を加え室温にて4時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~ヘキサン/酢酸エチル=4/1) にて精製し、黄色油状の表題化合物 (10.5 g、収率 77%) を得た。¹H NMR (CDCl₃) δ: 0.25 (6H, s), 1.02 (9H, s), 1.97 (6H, s), 6.62 (2H, s), 7.44 (1H, dt, J=1.5, 7.5 Hz), 7.59 (1H, t, J=7.5 Hz), 7.68 (1H, t, J=1.5 Hz), 7.86 (1H, dt, J=1.5, 7.5 Hz), 10.06 (1H, s).

【0239】

参考例37 (4'-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メタノール

【化50】

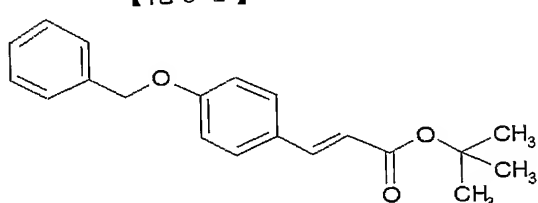


参考例3と同様にして、4'-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドから表題化合物を得た。無色結晶 (収率 89%)。¹H NMR (CDCl₃) δ: 0.23 (6H, s), 1.00 (9H, s), 1.96 (6H, s), 4.73 (2H, s), 6.58 (2H, s), 7.07 (1H, d, J=7.5 Hz), 7.13 (1H, s), 7.32 (1H, d, J=7.5 Hz), 7.40 (1H, t, J=7.5 Hz).

【0240】

参考例38 (2E)-3-[4-(ベンジルオキシ)フェニル]アクリル酸tert-ブチル

【化51】

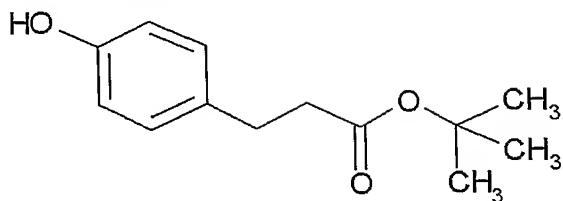


参考例12と同様にして、4-(ベンジルオキシ)ベンズアルデヒド及びジエチルホスホノ酢酸tert-ブチルから表題化合物を得た。無色結晶 (収率 94%)。¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.53 (9H, s), 5.09 (2H, s), 6.24 (1H, d, J = 15.9 Hz), 6.96 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.32-7.49 (7H, m), 7.54 (1H, d, J = 15.9 Hz).

【0241】

参考例39 3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸tert-ブチル

【化52】

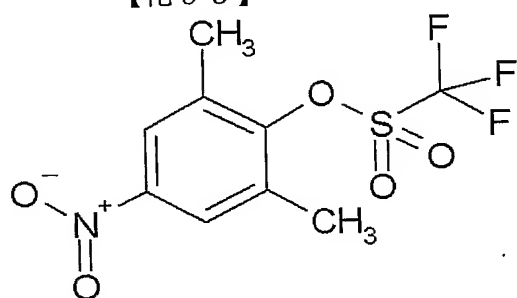


(2E)-3-[4-(ベンジルオキシ)フェニル]アクリル酸tert-ブチル (13.3 g, 42.8 mmol)、10%パラジウム炭素 (1.3 g)、エタノール (100 mL) 及び酢酸エチル (30 mL) の混合物を水素雰囲気下室温にて19時間攪拌した。触媒を濾過して除き、濾液を減圧濃縮し、無色結晶の表題化合物 (7.5 g、収率 79%) を得た。¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.41 (9H, s), 2.50 (2H, t, J = 7.8 Hz), 2.83 (2H, t, J = 7.8 Hz), 6.74 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.06 (2H, d, J = 8.7 Hz).

【0242】

参考例40 2,6-ジメチル-4-ニトロフェニル トリフルオロメタンスルホネート

【化53】

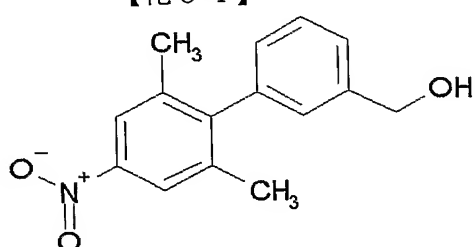


2,6-ジメチル-4-ニトロフェノール (5.0 g, 29.9 mmol) のN,N-ジメチルホルムアミド (50 mL) 溶液に、0°C攪拌下水素化ナトリウム (60%, 1.44 g, 35.9 mmol) を加え10分間攪拌した。N-フェニルビス(トリフルオロメタンスルホンイミド) (12.8 g, 35.9 mmol) を加え、同温でさらに2時間攪拌した後、反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて洗浄、乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=5/1) にて精製し、黄色油状の表題化合物 (9.2 g、収率 100%) を得た。¹H NMR (CDCl₃) δ: 2.50 (6H, s), 8.03 (2H, s).

【0243】

参考例41 (2',6'-ジメチル-4'-ニトロビフェニル-3-イル)メタノール

【化54】



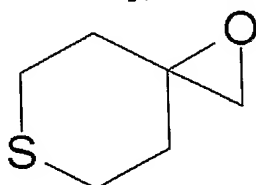
2,6-ジメチル-4-ニトロフェニル トリフルオロメタンスルホネート (9.2 g, 29.9 mmol)、3-(ホルミルフェニル)ボロン酸 (4.7 g, 31.4 mmol)、トリス(ジベンジリデンアセト)二パラジウム(0) (1.10 g, 1.20 mmol)、rac-2,2'-ビス(ジフェニルホスフィノ)-1,1'-ビナフチル (1.12 g, 1.80 mmol)、炭酸セシウム (14.6 g, 44.9 mmol) 及びトルエン (150 mL) の混合物を窒素雰囲気下90°Cにて18時間攪拌した。反応液を冷却後、不溶物を濾過して除き、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=5/1) にて精製し、黄色油状の表題化合物 (9.2 g、収率 100%) を得た。¹H NMR (CDCl₃) δ: 2.50 (6H, s), 8.03 (2H, s).

ン/酢酸エチル = 9/1 ~ ヘキサン/酢酸エチル = 2/1) にて精製し、黄色油状物を得た (1.0 g)。次いで、得られた黄色油状物 (1.0 g)、メタノール (10 mL) 及びテトラヒドロフラン (10 mL) の混合物に、0°C攪拌下、水素化ホウ素ナトリウム (74 mg, 1.96 mmol) を加え、同温にて2時間攪拌した。反応液に水及び酢酸エチルを加えて分液し、有機層を硫酸マグネシウムにて乾燥した後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル = 4/1 ~ ヘキサン/酢酸エチル = 1/1) にて精製し、淡黄色結晶の表題化合物 (0.44 g、収率 6%) を得た。¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.74 (1H, t, J = 5.7 Hz), 2.11 (6H, s), 4.77 (2H, d, J = 5.7 Hz), 7.04 (1H, m), 7.12 (1H, s), 7.41 (1H, d, J = 7.8 Hz), 7.48 (1H, t, J = 7.5 Hz), 7.97 (2H, s).

[02441]

参考例 4-2 1-オキサ-6-チアスピロ[2.5]オクタン

【化5.5】



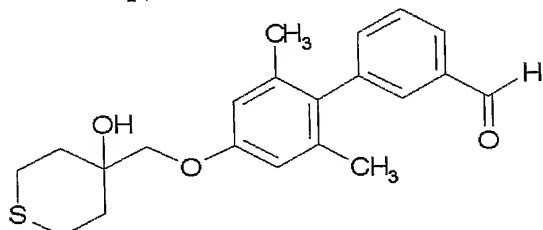
窒素雰囲気下室温で、トリメチルスルホキソニウム ヨージド(37.1 g, 165.1 mmol) のジメチルスルホキシド (120 mL) 懸濁液に水素化ナトリウム (6.10 g, 152.4 mmol) をゆっくりと加え1 時間攪拌した後、テトラヒドロ-4H-チオピラン-4-オン (14.8 g, 127.0 mmol) のジメチルスルホキシド (60 mL) 溶液を 20 分かけて滴下した。反応溶液をさらに室温で 14 時間攪拌した後、水で希釈してジエチルエーテルで抽出した。有機層を水と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣を室温で放置し得られた結晶を少量のヘキサンで洗浄、乾燥することで表題化合物 (8.22 g、收率 50%) を無色針状結晶として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.69–1.82 (2H, m), 1.93–2.09 (2H, m), 2.56–2.73 (4H, m), 2.85–3.01 (2H, m).

[0 2 4 5]

参考例 4 3 4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド

[化 5.6]



1-オキサ-6-チアスピロ[2.5]オクタン (6.33 g, 48.6 mmol) と4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド (10.0 g, 44.2 mmol) のN,N-ジメチルホルムアミド (150 mL) 溶液に、室温攪拌下、炭酸カリウム (6.11 g, 44.2 mmol) を加え、100 °Cで12 時間攪拌した。反応液を減圧濃縮後、残渣に1 M 塩酸水溶液を加え溶液を中和し、酢酸エチルにより抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮し、得られた油状物にジイソプロピルエーテルを加え結晶化させた。結晶を濾取し、表題化合物 (12.3 g, 収率 78%) を無色結晶として得た。

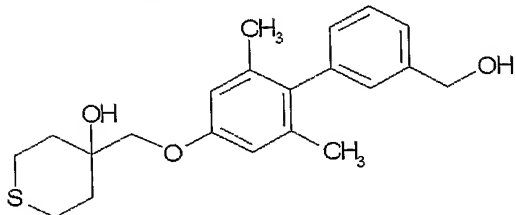
¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.70(1H, t, J=5.8 Hz), 1.76–1.90(2H, m), 2.01(6H, s), 2.05–2.16(2H, m), 2.20(1H, s), 2.40–2.53(2H, m), 3.03–3.18(2H, m), 3.80(2H, s), 4.73(2H, d, J=5.8 Hz), 6.67(2H, s), 7.02–7.09(1H, m), 7.12(1H, s), 7.31–7.37(1H, m), 7.

41(1H, t, J=7.4 Hz).

【0246】

参考例44 4-({[3'-(ヒドロキシメチル)-2,6-ジメチルビフェニル-4-イル]オキシ}メチル)テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-オール

【化57】



参考例3と同様にして、4'-[{(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドから表題化合物を無色結晶として得た。収率 100%。

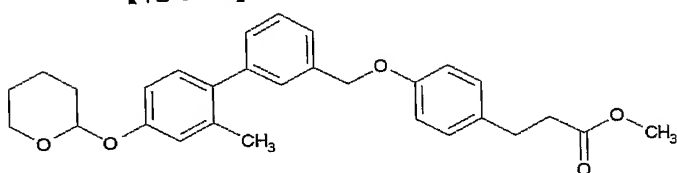
¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.70(1H, t, J=5.8 Hz), 1.76-1.90(2H, m), 2.01(6H, s), 2.05-2.16(2H, m), 2.20(1H, s), 2.40-2.53(2H, m), 3.03-3.18(2H, m), 3.80(2H, s), 4.73(2H, d, J=5.8 Hz), 6.67(2H, s), 7.02-7.09(1H, m), 7.12(1H, s), 7.31-7.37(1H, m), 7.41(1H, t, J=7.4 Hz).

【0247】

実施例1 3-(4-{[2'-メチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ}フェニル)プロパン酸メチル

【0248】

【化58】



【0249】

3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸メチル (1.43 g, 7.94 mmol)、[2'-メチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-イル]メタノール (2.37 g, 7.94 mmol) およびトリプチルホスフィン (2.97 mL, 11.9 mmol) のトルエン (120 mL) 溶液を氷冷下攪拌し、1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (3.00 g, 11.9 mmol) を少量ずつ加え、室温まで昇温して24時間攪拌した。反応液にヘキサン (60 mL) を加え、析出した不溶物を濾別して、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン～20%酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、表題化合物を無色油状物 (3.05 g, 収率 83%) として得た。

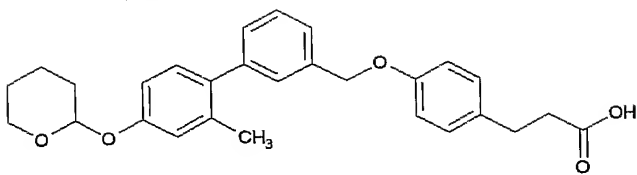
¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.58-1.75(3H, m), 1.85-1.90(2H, m), 1.97-2.08(1H, m), 2.23(3H, s), 2.60(2H, t, J=7.8Hz), 2.89(2H, t, J=7.8Hz), 3.61-3.66(4H, m), 3.91-3.99(1H, m), 5.07(2H, s), 5.46(1H, t, J=3.1Hz), 6.88-6.97(4H, m), 7.08-7.16(3H, m), 7.24-7.27(1H, m), 7.35-7.43(3H, m).

【0250】

実施例2 3-(4-{[2'-メチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ}フェニル)プロパン酸

【0251】

【化59】



【0252】

3-(4-[(2'-メチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ)フェニル)プロパン酸メチル (0.599 g, 1.30 mmol) のメタノール (6 mL) およびテトラヒドロフラン (6 mL) 混合溶液に 2 M 水酸化ナトリウム水溶液 (2 mL) を加え、室温で 24 時間攪拌した。反応液に水を加え、10% クエン酸水溶液で中和して、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣を酢酸エチル-ヘキサンから再結晶し、表題化合物 (0.436 g、収率 75%) を無色針状晶として得た。

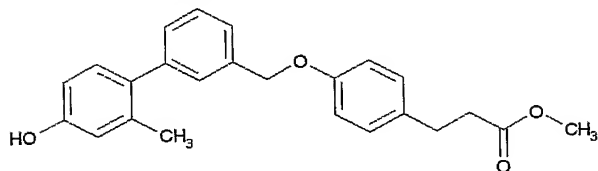
¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.58-1.76(3H, m), 1.85-1.90(2H, m), 1.97-2.10(1H, m), 2.23(3H, s), 2.65(2H, t, J=7.6Hz), 2.91(2H, t, J=7.6Hz), 3.60-3.66(1H, m), 3.91-3.99(1H, m), 5.08(2H, s), 5.46(1H, t, J=3.1Hz), 6.89-6.97(4H, m), 7.11-7.16(3H, m), 7.24-7.27(1H, m), 7.35-7.43(3H, m).

【0253】

実施例3 3-[(4'-ヒドロキシ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル)プロパン酸メチル

【0254】

【化60】



【0255】

3-(4-[(2'-メチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ)フェニル)プロパン酸メチル (3.78 g, 8.21 mmol) および p-トルエンスルホン酸一水和物 (0.156 g, 0.821 mmol) のメタノール (60 mL) 溶液を室温で 2 時間攪拌した。反応溶媒を減圧留去した後、残渣を酢酸エチルで希釈し、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~60% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表題化合物 (3.04 g、収率 98%) を無色粘稠性油状物として得た。

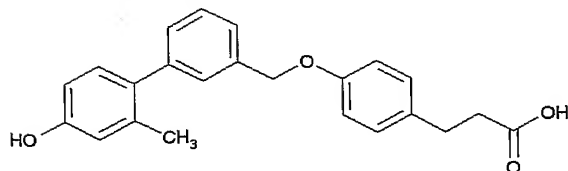
MS m/z 377 (MH⁺).

【0256】

実施例4 3-[(4'-ヒドロキシ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル)プロパン酸

【0257】

【化61】



【0258】

実施例2 と同様にして、3-[(4'-ヒドロキシ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル)プロパン酸メチルから表題化合物を無色プリズム晶として得た。収率 31% (ヘキサン)。

キサン-酢酸エチルから再結晶)。

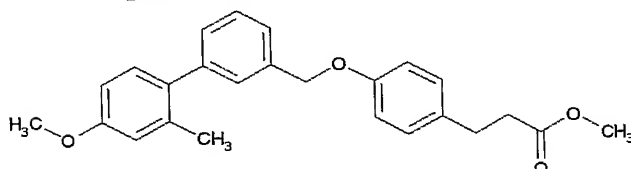
¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.21(3H, s), 2.65(2H, t, J=7.7Hz), 2.91(2H, t, J=7.7Hz), 5.07(2H, s), 6.69-6.75(2H, m), 6.92(2H, d, J=8.7Hz), 7.09-7.15(3H, m), 7.23-7.26(1H, m), 7.35-7.43(3H, m).

【0259】

実施例5 3-{4-[(4'-メトキシ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸メチル

【0260】

【化62】



【0261】

実施例1と同様にして、3-{4-[(4'-ヒドロキシ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸メチルおよびメタノールから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 92%。

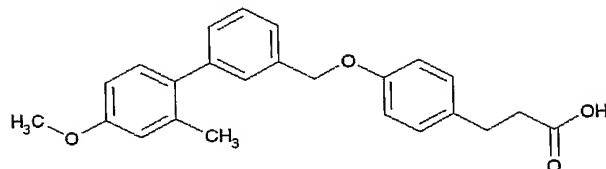
¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.24(3H, s), 2.60(2H, t, J=7.8Hz), 2.89(2H, t, J=7.8Hz), 3.66(3H, s), 3.83(3H, s), 5.07(2H, s), 6.77-6.82(2H, m), 6.91(2H, d, J=8.7Hz), 7.10-7.17(3H, m), 7.24-7.27(1H, m), 7.35-7.43(3H, m).

【0262】

実施例6 3-{4-[(4'-メトキシ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸

【0263】

【化63】



【0264】

実施例2と同様にして、3-{4-[(4'-メトキシ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸メチルから表題化合物を無色針状晶として得た。収率 56% (ヘキサン-酢酸エチルから再結晶)。

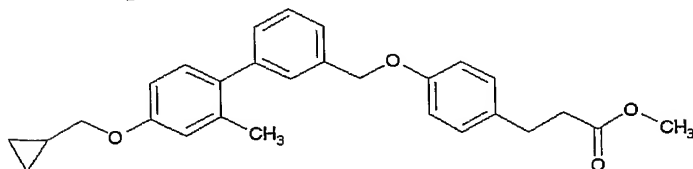
¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.24(3H, s), 2.65(2H, t, J=7.7Hz), 2.91(2H, t, J=7.7Hz), 3.83(3H, s), 5.08(2H, s), 6.77-6.81(2H, m), 6.92(2H, d, J=8.7Hz), 7.11-7.18(3H, m), 7.24-7.27(1H, m), 7.36-7.44(3H, m).

【0265】

実施例7 3-{4-[(4'-シクロプロピルメトキシ)-2'-メチルビフェニル-3-イル]メトキシ}フェニル)プロパン酸メチル

【0266】

【化64】



【0267】

実施例1と同様にして、3-{4-[(4'-ヒドロキシ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸メチル

]フェニル}プロパン酸メチルおよびシクロプロピルメタノールから表題化合物を無色油状物として得た。収率 85%。

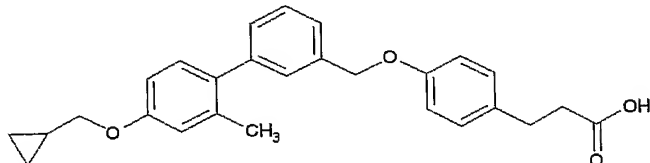
MS m/z 431(MH⁺).

【0268】

実施例8 3-{[4'-(シクロプロピルメトキシ)-2'-メチルビフェニル-3-イル]メトキシ}フェニル)プロパン酸

【0269】

【化65】



【0270】

実施例2と同様にして、3-{[4'-(シクロプロピルメトキシ)-2'-メチルビフェニル-3-イル]メトキシ}フェニル)プロパン酸メチルから表題化合物を無色針状晶として得た。収率 43% (ヘキサン-酢酸エチルから再結晶)。

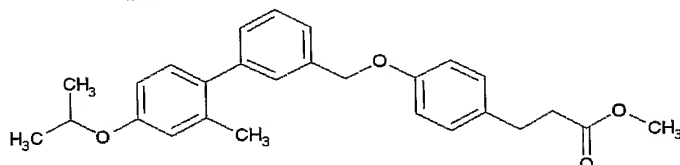
MS m/z 417(MH⁺).

【0271】

実施例9 3-{[4-[(4'-イソプロポキシ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸メチル

【0272】

【化66】



【0273】

実施例1と同様にして、3-{4-[(4'-ヒドロキシ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸メチルおよび2-プロパノールから表題化合物を無色油状物として得た。収率 78%。

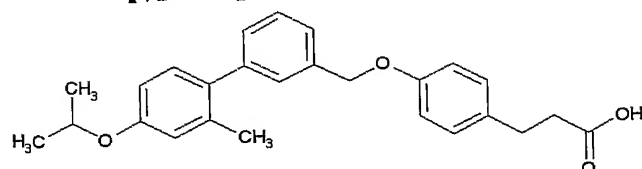
MS m/z 419(MH⁺).

【0274】

実施例10 3-{[4-[(4'-イソプロポキシ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸

【0275】

【化67】



【0276】

実施例2と同様にして、3-{4-[(4'-イソプロポキシ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸メチルから表題化合物を無色針状晶として得た。収率 56% (ヘキサン-酢酸エチルから再結晶)。

MS m/z 405(MH⁺).

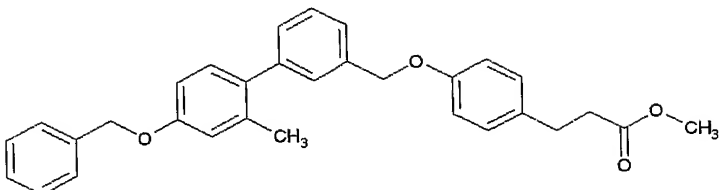
【0277】

実施例11 3-{[4-[(ベンジルオキシ)-2'-メチルビフェニル-3-イル]メトキシ]フェニル}プロパン酸

ニル)プロパン酸メチル

【0278】

【化68】



【0279】

実施例1と同様にして、3-{4-[(4'-ヒドロキシ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸メチルおよびベンジルアルコールから表題化合物を無色油状物として得た。収率 79%。

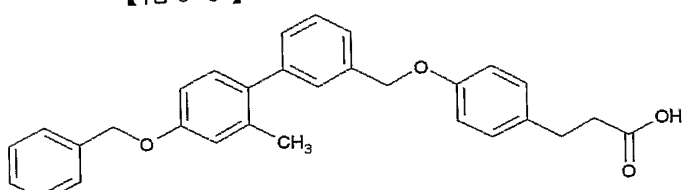
MS m/z 467(MH⁺).

【0280】

実施例12 3-{4-[(4'-(ベンジルオキシ)-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸

【0281】

【化69】



【0282】

実施例2と同様にして、3-(4-[(4'-(ベンジルオキシ)-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル)プロパン酸メチルから表題化合物を無色針状晶として得た。収率 45% (ヘキサン-酢酸エチルから再結晶)。

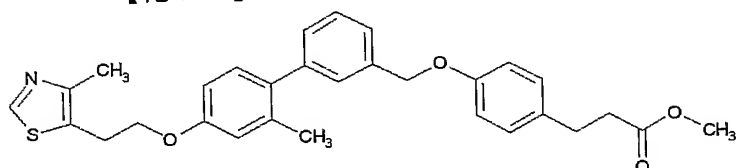
MS m/z 453(MH⁺).

【0283】

実施例13 3-[4-(2'-メチル-4'-[2-(4-メチル-1,3-チアゾール-5-イル)エトキシ]ビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル

【0284】

【化70】



【0285】

実施例1と同様にして、3-{4-[(4'-ヒドロキシ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸メチルおよび2-(4-メチル-1,3-チアゾール-5-イル)エタノールから表題化合物を茶色油状物として得た。収率 62%。

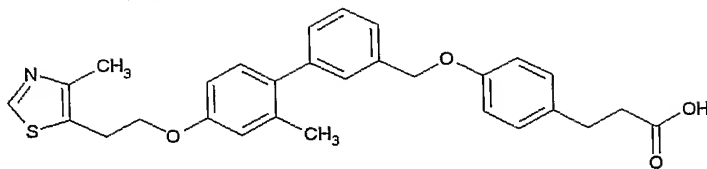
MS m/z 502(MH⁺).

【0286】

実施例14 3-[4-(2'-メチル-4'-[2-(4-メチル-1,3-チアゾール-5-イル)エトキシ]ビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸

【0287】

【化71】



【0288】

実施例2と同様にして、3-[4-((2'-メチル-4'-(2-(4-メチル-1,3-チアゾール-5-イル)エトキシ)ビフェニル-3-イル)メトキシ)フェニル]プロパン酸メチルから表題化合物を無色板状晶として得た。収率 77% (ヘキサン-酢酸エチルから再結晶)。

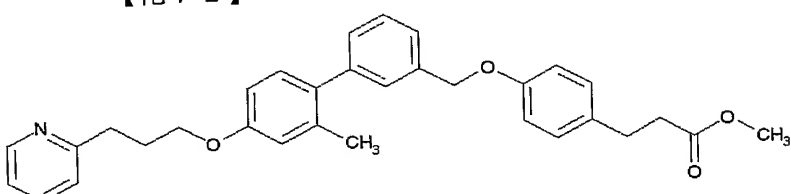
MS m/z 488(MH⁺).

【0289】

実施例15 3-(4-((2'-メチル-4'-(3-(ピリジン-2-イル)プロポキシ)ビフェニル-3-イル)メトキシ)フェニル)プロパン酸メチル

【0290】

【化72】



【0291】

3-((4-((4'-ヒドロキシ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ)フェニル)プロパン酸メチル (0.602 g, 1.60 mmol)、3-(ピリジン-2-イル)プロパン-1-オール (0.822 g, 6.00 mmol) およびトリフェニルホスフィン (1.57 g, 6.00 mmol) のテトラヒドロフラン (20 mL) 溶液を氷冷下攪拌し、アゾジカルボン酸ジエチル (40%トルエン溶液、2.72 mL, 6.00 mmol) を加え、室温まで昇温して42時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~60% 酢酸エチル/ヘキサン) および分取HPLCで精製して、表題化合物を黄色粘稠性油状物 (0.446 g、収率 56%) として得た。

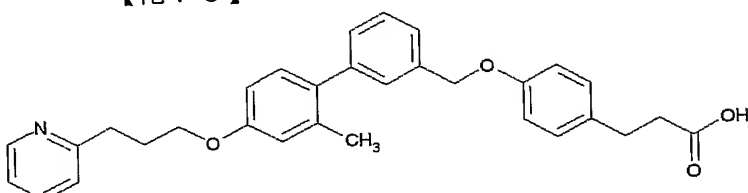
MS m/z 496(MH⁺).

【0292】

実施例16 3-(4-((2'-メチル-4'-(3-(ピリジン-2-イル)プロポキシ)ビフェニル-3-イル)メトキシ)フェニル)プロパン酸

【0293】

【化73】



【0294】

3-((4-((2'-メチル-4'-(3-(ピリジン-2-イル)プロポキシ)ビフェニル-3-イル)メトキシ)フェニル)プロパン酸メチル (0.401 g, 0.809 mmol) のメタノール (5 mL) およびテトラヒドロフラン (5 mL) 混合溶液に 2 M 水酸化ナトリウム水溶液 (1.5 mL) を加え、室温で75時間攪拌した。反応液に水を加え、10% クエン酸水溶液で中和して、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (50% 酢酸エチル/ヘキサン~酢酸エチル) で精製し、酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して、表題化合物 (0.186 g、収率 48%) を無色ブリズム晶として得た。

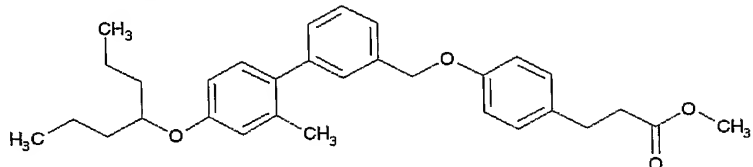
MS m/z 482(MH⁺).

【0295】

実施例17 3-(4-{[2'-メチル-4'-(1-プロピルブトキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ}フェニル)プロパン酸メチル

【0296】

【化74】



【0297】

実施例1と同様にして、3-{4-[(4'-ヒドロキシ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸メチルおよび4-ヘプタノールから表題化合物を無色油状物として得た。収率 65%。

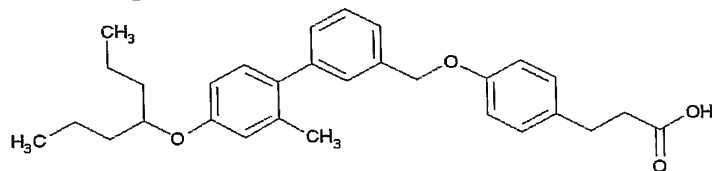
¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.94(6H, t, J=7.2Hz), 1.31-1.81(8H, m), 2.22(3H, s), 2.60(2H, t, J=7.8Hz), 2.89(2H, t, J=7.8Hz), 3.66(3H, s) 4.23-4.31(1H, m), 5.07(2H, s), 6.74-6.80(2H, m), 6.88-6.93(2H, m), 7.10-7.16(3H, m), 7.25-7.28(1H, m), 7.36-7.43(3H, m).

【0298】

実施例18 3-(4-{[2'-メチル-4'-(1-プロピルブトキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ}フェニル)プロパン酸

【0299】

【化75】



【0300】

実施例2と同様にして、3-(4-{[2'-メチル-4'-(1-プロピルブトキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ}フェニル)プロパン酸メチルから表題化合物を無色針状晶として得た。収率 77% (ヘキサン-酢酸エチルから再結晶)。

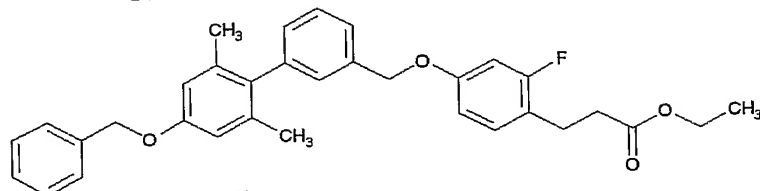
¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.94(6H, t, J=7.3Hz), 1.33-1.76(8H, m), 2.22(3H, s), 2.65(2H, t, J=7.7Hz), 2.91(2H, t, J=7.7Hz), 4.23-4.31(1H, m), 5.07(2H, s), 6.73-6.80(2H, m), 6.92(2H, d, J=8.6Hz), 7.13(3H, d, J=8.6Hz), 7.24-7.28(1H, m), 7.35-7.43(3H, m).

【0301】

実施例19 3-(4-{[4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

【0302】

【化76】



【0303】

実施例1と同様にして、3-(2-フルオロ-4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸エチルおよび[4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メタノールから表題化合物を無色油状物として得た。収率 76%。

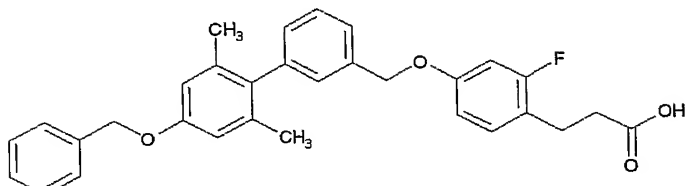
MS m/z 513(MH⁺).

【0304】

実施例20 3-{(4-{[4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸

【0305】

【化77】



【0306】

実施例2と同様にして、3-{(4-{[4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色プリズム晶として得た。収率 57% (ヘプタン-酢酸エチルから再結晶)。

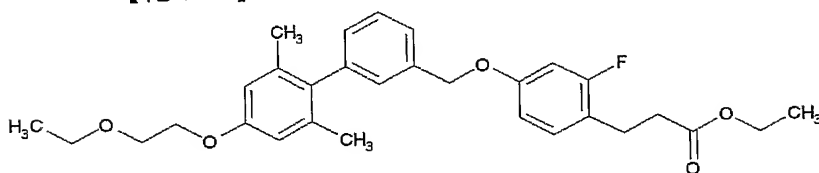
MS m/z 485(MH⁺).

【0307】

実施例21 3-{(4-{[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

【0308】

【化78】



【0309】

実施例1と同様にして、3-(2-フルオロ-4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸エチルおよび[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メタノールから表題化合物を無色油状物として得た。収率 93%。

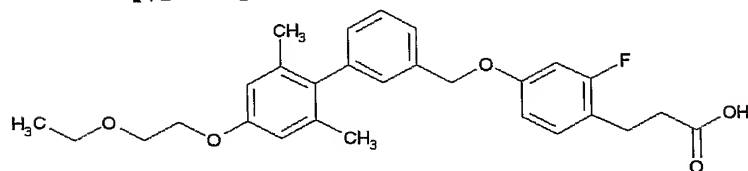
MS m/z 495(MH⁺).

【0310】

実施例22 3-{(4-{[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸

【0311】

【化79】



【0312】

実施例2と同様にして、3-{(4-{[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色プリズム晶として得た。収率 77% (ヘキサン-酢酸エチルから再結晶)。

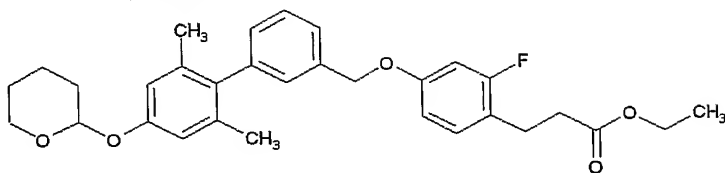
MS m/z 467(MH⁺).

【0313】

実施例23 3-{(4-{[2',6'-ジメチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

【0314】

【化80】



【0315】

実施例1と同様にして、3-(2-フルオロ-4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸エチルおよび[2',6'-ジメチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-イル]メタノールから表題化合物を無色油状物として得た。収率 89%。

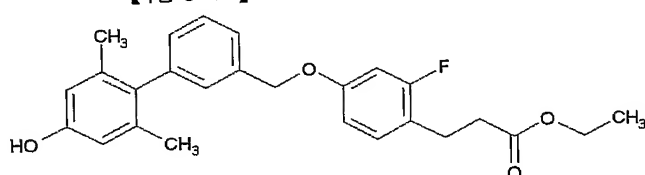
MS m/z 507(MH⁺).

【0316】

実施例2 4 3-[2-フルオロ-4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸エチル

【0317】

【化81】



【0318】

実施例3と同様にして、3-(4-[2',6'-ジメチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ)-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 97%。

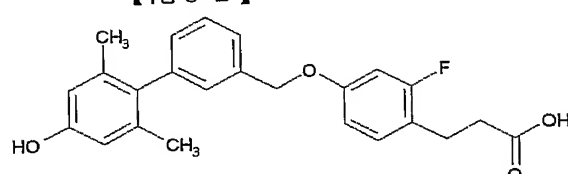
MS m/z 423(MH⁺).

【0319】

実施例2 5 3-[2-フルオロ-4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸

【0320】

【化82】



【0321】

実施例2と同様にして、3-[2-フルオロ-4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を無色プリズム晶として得た。収率 82% (ヘキサン-酢酸エチルから再結晶)。

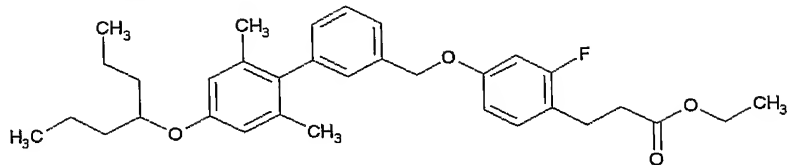
MS m/z 395(MH⁺).

【0322】

実施例2 6 3-(4-[2',6'-ジメチル-4'-(1-プロピルブトキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ)-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

【0323】

【化83】



【0324】

実施例1と同様にして、3-{2-フルオロ-4-[*(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ*]フェニル}プロパン酸エチルおよび4-ヘプタノールから表題化合物を無色油状物として得た。収率88%。

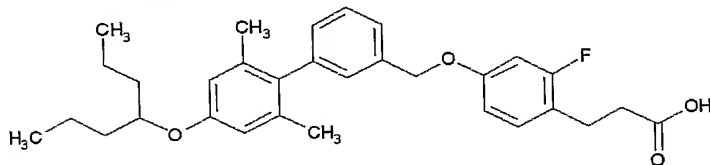
¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.94(6H, t, J=7.2Hz), 1.23(3H, t, J=7.2Hz), 1.33-1.76(8H, m), 1.98(6H, s), 2.57(2H, t, J=7.6Hz), 2.89(2H, t, J=7.6Hz), 4.12(2H, q, J=7.2Hz), 4.21-4.29(1H, m), 5.06(2H, s), 6.62-6.70(4H, m), 7.05-7.12(2H, m), 7.18(1H, s), 7.33-7.38(1H, m), 7.42(1H, t, J=7.5Hz).

【0325】

実施例2 7 3-(4-{[2',6'-ジメチル-4'-(1-プロピルブトキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸

【0326】

【化84】



【0327】

実施例2と同様にして、3-(4-{[2',6'-ジメチル-4'-(1-プロピルブトキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色針状晶として得た。収率62% (ヘプタン-1-酢酸エチルから再結晶)。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.94(6H, t, J=7.3Hz), 1.33-1.76(8H, m), 1.97(6H, s), 2.64(2H, t, J=7.6Hz), 2.91(2H, t, J=7.6Hz), 4.21-4.29(1H, m), 5.06(2H, s), 6.63-6.71(4H, m), 7.06-7.13(2H, m), 7.18(1H, s), 7.33-7.38(1H, m), 7.42(1H, t, J=7.4Hz).

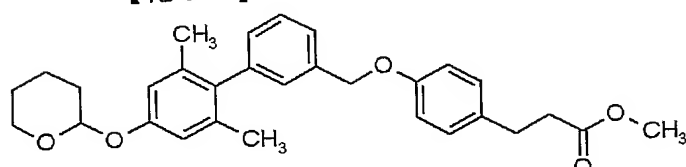
【0328】

実施例2 8

3-[4-{[2',6'-ジメチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ}フェニル]プロパン酸メチル

【0329】

【化85】



【0330】

3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸メチル(3.28 g, 18.2 mmol)、[2',6'-ジメチル-4'-(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-イル]メタノール(5.15 g, 16.5 mmol)およびトリフェニルホスフィン(5.63 g, 21.5 mmol)のテトラヒドロフラン(100 mL)溶液に、0°C攪拌下アゾジカルボン酸ジエチル(40%トルエン溶液, 9.7 mL)を滴下し、室温にて48時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグレーフィー(ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=3/1)にて精製し、黄色油状の表題化合物(2.92 g、収率37%)を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.57-1.78(3H, m), 1.82-1.90(2H, m), 1.98(6H, s), 2.02(1H, m), 2.59(2H, t, J=7.8Hz), 2.89(2H, t, J=7.8Hz), 3.62(1H, m), 3.66(3H, s), 3.97(1H, m), 5.08(2H, s), 5.45(1H, t, J=3.0Hz), 6.81(2H, s), 6.89(2H, d, J=8.4Hz), 7.05-7.14(3H, m), 7.18(1H, s), 7.34-7.47(2H, m).

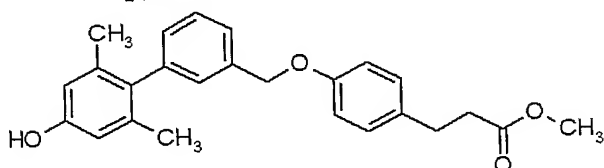
【0331】

実施例29

3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル

【0332】

【化86】



【0333】

3-[4-[(2',6'-ジメチル-4'--(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)ビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル(2.92 g, 6.15 mmol)、p-トルエンスルホン酸一アル(0.12 g, 0.62 mmol)及びメタノール(60 mL)の混合物を室温にて2時間攪拌し、減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=1/2)にて精製し、赤色油状の表題化合物(2.12 g、収率 88%)を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.96(6H, s), 2.59(2H, t, J=7.8Hz), 2.89(2H, t, J=7.8Hz), 3.66(3H, s), 4.63(1H, s), 5.08(2H, s), 6.59(2H, s), 6.89(2H, d, J=8.7Hz), 7.05-7.13(3H, m), 7.17(1H, s), 7.35-7.45(2H, m).

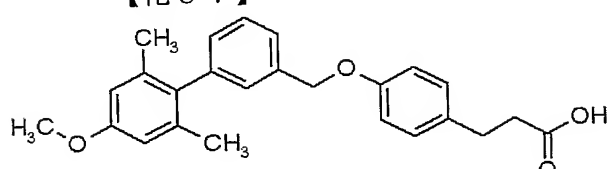
【0334】

実施例30

3-[4-[(4'-メトキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸

【0335】

【化87】



【0336】

3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル(0.20 g, 0.51 mmol)、メタノール(0.041 mL, 1.02 mmol)およびトリフエニルホスフィン(0.18 g, 0.67 mmol)のテトラヒドロフラン(4.0 mL)溶液に、0°C攪拌下アゾジカルボン酸ジエチル(40%トルエン溶液, 0.30 mL)を滴下し、室温にて12時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=3/1)にて精製し、黄色油状物(0.13 g、収率 5%)を得た。

ついで、本品、メタノール(2 mL)及びテトラヒドロフラン(4 mL)の混合物に、室温攪拌下、1規定水酸化ナトリウム水溶液(0.66 mL)を加え、同温にて1時間攪拌した。反応液を1規定塩酸にてpH3に調整し、酢酸エチルにて分液抽出した。酢酸エチル層を水及び飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=4/1～ヘキサン/酢酸エチル=1/2)にて精製し、無色結晶の表題化合物(0.12 g、収率 89%)を得た。

MS(APCI-): 389(M-H).

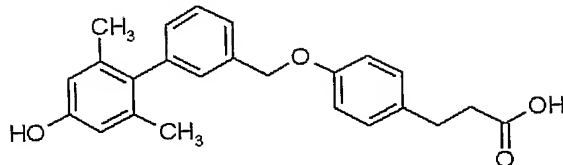
【0337】

実施例31

3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸

【0338】

【化88】



【0339】

3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル (0.18 g, 0.46 mmol) のメタノール (2 mL) 及びテトラヒドロフラン (4 mL) 混合溶液に、1規定水酸化ナトリウム水溶液 (0.91 mL) を加え、室温にて1時間攪拌した。反応液を濃縮後、残留物を酢酸エチルにて希釈し、1規定塩酸及び飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をヘキサン/酢酸エチル=4/1より結晶化させ、無色結晶の表題化合物 (0.13 g、収率 74%) を得た。

MS(APCI-): 375 (M-H).

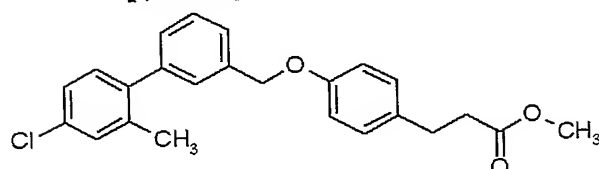
【0340】

実施例32

3-[4-[(4'-クロロ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル

【0341】

【化89】



【0342】

3-[4-[(3-プロモベンジル)オキシ]フェニル]プロパン酸メチル (0.5 g, 1.43 mmol)、4-クロロ-2-メチルフェニルボロン酸 (0.30 g, 1.72 mmol)、テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (0.083 g, 0.072 mmol)、炭酸ナトリウム (0.46 g, 4.29 mmol)、水 (5 mL)、エタノール (5 mL) 及びトルエン (25 mL) の混合物を、アルゴン雰囲気下90°Cにて16時間攪拌した。反応液を冷却後、反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~4/1) にて精製し、無色油状の表題化合物 (0.50 g、収率 88%) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 2.22 (3H, s), 2.60 (2H, t, J=7.8Hz), 2.90 (2H, t, J=7.8Hz), 3.66 (3H, s), 5.08 (2H, s), 6.91 (2H, d, J=8.7Hz), 7.08-7.28 (6H, m), 7.34 (1H, br), 7.38-7.46 (2H, m).

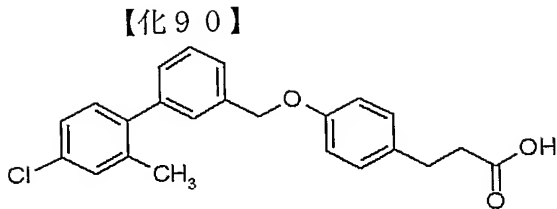
【0343】

実施例33

3-[4-[(4'-クロロ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸

【0344】

【化90】



【0345】

実施例31と同様にして、3-[4-[(4'-クロロ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチルから表題化合物を得た。無色結晶(収率73%)。

MS(APCI-): 379(M-H), 381.

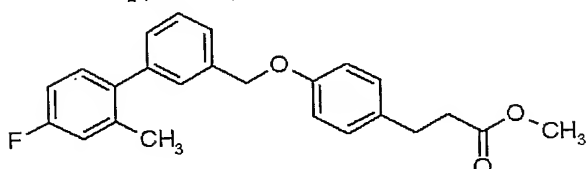
【0346】

実施例34

3-[4-[(4'-フルオロ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル

【0347】

【化91】



【0348】

実施例32と同様にして、3-[4-[(3-プロモベンジル)オキシ]フェニル]プロパン酸メチル及び4-フルオロ-2-メチルフェニルボロン酸から表題化合物を得た。無色結晶(収率 94 %)。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 2.23(3H, s), 2.60(2H, t, J=7.8Hz), 2.90(2H, t, J=7.8Hz), 3.66(3H, s), 5.08(2H, s), 6.86-7.00(4H, m), 7.07-7.28(4H, m), 7.31-7.46(3H, m).

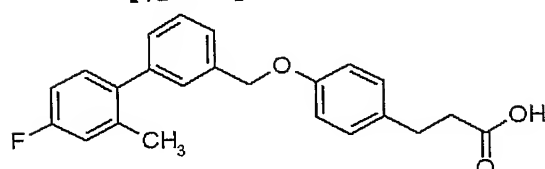
【0349】

実施例35

3-[4-[(4'-フルオロ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸

【0350】

【化92】



【0351】

実施例31と同様にして、3-[4-[(4'-フルオロ-2'-メチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチルから表題化合物を得た。無色結晶(収率81%)。

MS(APCI-): 363(M-H).

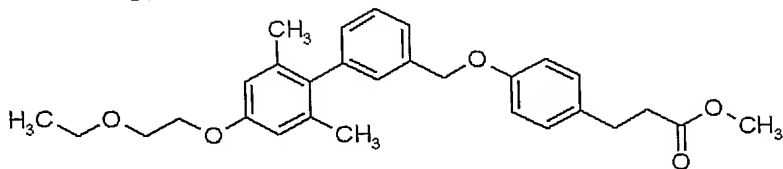
【0352】

実施例36

3-[4-[(4'-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル

【0353】

【化93】



【0354】

3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル (0.20 g, 0.51 mmol)、2-エトキシエタノール (0.099 mL, 1.02 mmol) およびトリフェニルホスフィン (0.18 g, 0.67 mmol) のテトラヒドロフラン (4.0 mL) 溶液に、0°C 搅拌下アゾジカルボン酸ジエチル (40% トルエン溶液, 0.30 mL) を滴下し、室温にて12時間搅拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=3/1) にて精製し、無色油状物の表題化合物 (0.12 g、収率 51%) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.25(3H, t, J=6.9Hz), 1.98(6H, s), 2.59(2H, t, J=7.8Hz), 2.89(2H, t, J=7.8Hz), 3.62(2H, q, J=6.9Hz), 3.66(3H, s), 3.80(2H, t, J=5.1Hz), 4.14(2H, t, J=5.1Hz), 5.08(2H, s), 6.68(2H, s), 6.89(2H, d, J=8.4Hz), 7.04-7.14(3H, m), 7.17(1H, s), 7.35-7.45(2H, m).

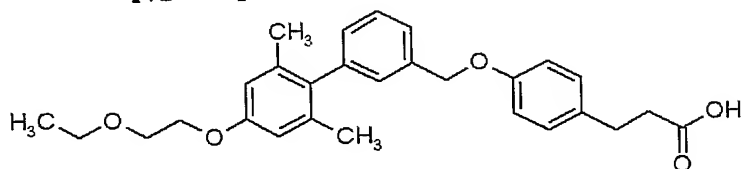
【0355】

実施例 37

3-[4-[(4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸

【0356】

【化94】



【0357】

3-[4-[(4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル (0.12 g, 0.26 mmol) をメタノール (2 mL) 及びテトラヒドロフラン (4 mL) の混合溶液に溶解し、室温搅拌下、1規定水酸化ナトリウム水溶液 (0.52 mL) を加え、同温にて2時間搅拌した。反応終了後、反応液を酢酸エチルにて希釈し、1規定塩酸、水及び飽和食塩水にて順次洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をヘキサン/酢酸エチル=4/1 より結晶化し、無色結晶の表題化合物 (0.087 g、収率 75%) を得た。

MS(APCI-): 447(M-H).

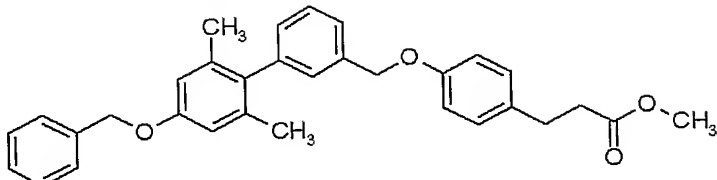
【0358】

実施例 38

3-[4-[(4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル

【0359】

【化95】



【0360】

実施例36と同様にして、3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル及びベンジルアルコールから表題化合物を得た。無色油状物(収率63%)。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.99(6H, s), 2.59(2H, t, J=7.8Hz), 2.89(2H, t, J=7.8Hz), 3.66(3H, s), 5.07(2H, s), 5.08(2H, s), 6.75(2H, s), 6.89(2H, d, J=8.7Hz), 7.05-7.13(3H, m), 7.18(1H, s), 7.30-7.49(7H, m).

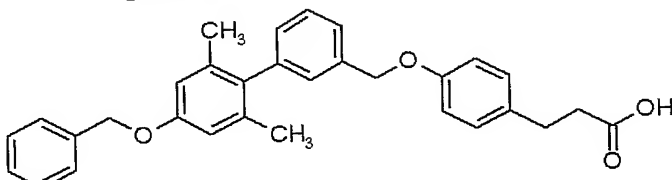
【0361】

実施例39

3-[4-[[4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル

【0362】

【化96】



【0363】

実施例37と同様にして、3-[4-[[4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ]フェニル]プロパン酸メチルから表題化合物を得た。無色結晶(収率91%)。

MS(APCI-): 465(M-H).

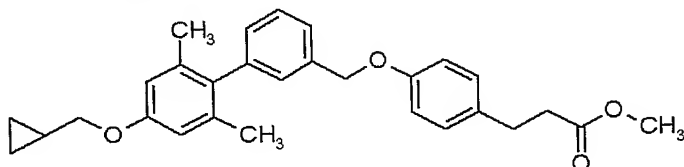
【0364】

実施例40

3-[4-[[4'-(シクロプロピルメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル

【0365】

【化97】



【0366】

実施例36と同様にして、3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル及びシクロプロピルメタノールから表題化合物を得た。無色油状物(収率69%)。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 0.31-0.39(2H, m), 0.60-0.69(2H, m), 1.27(1H, m), 1.98(6H, s), 2.59(2H, t, J=7.8Hz), 2.89(2H, t, J=7.8Hz), 3.66(3H, s), 3.81(2H, d, J=6.9Hz), 5.08(2H, s), 6.66(2H, s), 6.89(2H, d, J=8.7Hz), 7.05-7.13(3H, m), 7.18(1H, s), 7.35-7.45(2H, m).

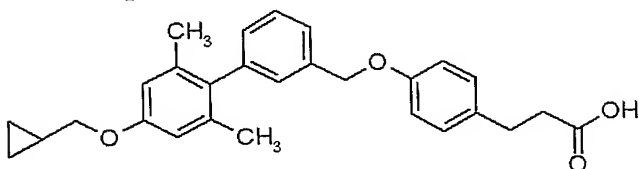
【0367】

実施例41

3-[4-[[4'-(シクロプロピルメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ]フェニル]プロパン酸

【0368】

【化98】



【0369】

実施例37と同様にして、3-[4-[[4'-(シクロプロピルメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ]フェニル]プロパン酸メチルから表題化合物を得た。無色結晶(収率 76%)。

MS(APCI-): 429(M-H).

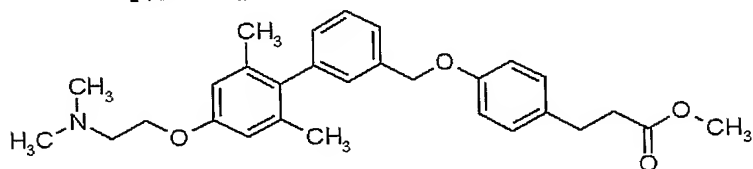
【0370】

実施例42

3-[4-[[4'-(ジメチルアミノ)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル

【0371】

【化99】



【0372】

実施例36と同様にして、3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル及びN,N-ジメチルエタノールアミンから表題化合物を得た。無色油状物(収率 38%)。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.98(6H, s), 2.35(6H, s), 2.59(2H, t, J=7.8Hz), 2.75(2H, t, J=5.7Hz), 2.89(2H, t, J=7.8Hz), 3.66(3H, s), 4.09(2H, t, J=5.7Hz), 5.08(2H, s), 6.68(2H, s), 6.89(2H, d, J=8.7Hz), 7.05-7.13(3H, m), 7.18(1H, s), 7.35-7.45(2H, m).

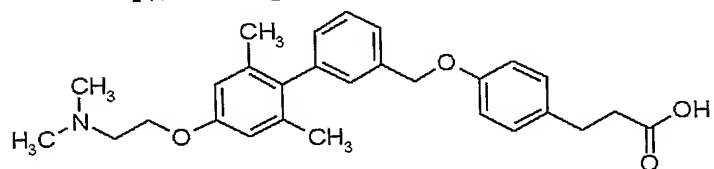
【0373】

実施例43

3-[4-[[4'-(ジメチルアミノ)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ]フェニル]プロパン酸 トリフルオロ酢酸塩

【0374】

【化100】



【0375】

実施例37と同様にして、3-[4-[[4'-(ジメチルアミノ)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ]フェニル]プロパン酸メチルから表題化合物を得た(本化合物は分取HPLCを用いて精製した)。無色結晶(収率 87%)。

MS(APCI-): 446(M-H、フリー体として)。

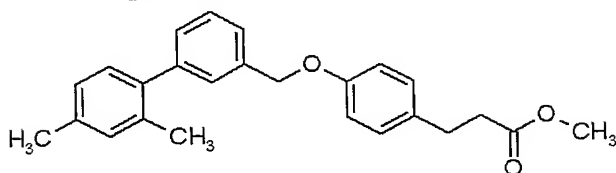
【0376】

実施例4 4

3-[4-[(2',4'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル

【0377】

【化101】



【0378】

実施例1と同様にして、3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸メチルと(2',4'-ジメチルビフェニル-3-イル)メタノールより表記化合物を合成した。収率 83%。

MS m/z 375 (MH⁺).

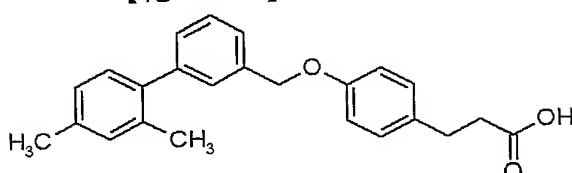
【0379】

実施例4 5

3-[4-[(2',4'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸

【0380】

【化102】



【0381】

実施例2と同様にして、3-[4-[(2',4'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチルより表記化合物を合成した。収率 91%。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 2.22(3H, s), 2.36(3H, s), 2.65(2H, t, J=7.6Hz), 2.91(2H, t, J=7.6Hz), 5.08(2H, s), 6.91(2H, d, J=8.4Hz), 7.00-7.46(9H, m).

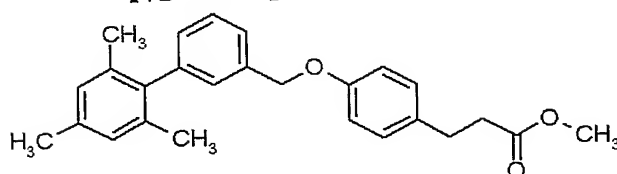
【0382】

実施例4 6

3-[4-[(2',4',6'-トリメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル

【0383】

【化103】



【0384】

実施例1と同様にして、3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸メチルと(2',4',6'-トリメチルビフェニル-3-イル)メタノールより表記化合物を合成した。収率71%。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.98(6H, s), 2.32(3H, s), 2.59(2H, t, J=7.6Hz), 2.89(2H, t, J=7.6Hz), 3.66(3H, s), 5.08(2H, s), 6.88(2H, d, J=8.8Hz), 6.93(2H, s), 7.05-7.48(6H, m).

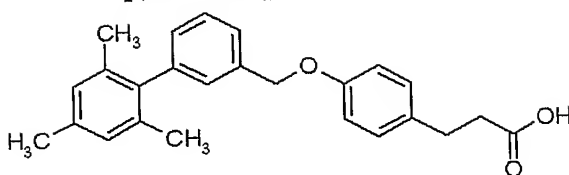
【0385】

実施例4 7

3-[4-[(2',4',6'-トリメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸

【0386】

【化104】



【0387】

実施例2と同様にして、3-[(4-[(2',4',6'-トリメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル)プロパン酸メチルより表記化合物を合成した。収率 88%。

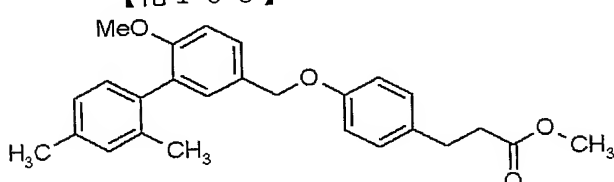
¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.98(6H, s), 2.32(3H, s), 2.64(2H, t, J=7.4Hz), 2.90(2H, t, J=7.4Hz), 5.08(2H, s), 6.89(2H, d, J=8.8Hz), 6.93(2H, s), 7.04-7.48(6H, m).

【0388】

実施例4 8
3-(4-((6-メトキシ-2',4'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ)フェニル)プロパン酸メチル

【0389】

【化105】



【0390】

実施例1と同様にして、3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸メチルと(6-メトキシ-2',4'-ジメチルビフェニル-3-イル)メタノールより表記化合物を合成した。収率68%。

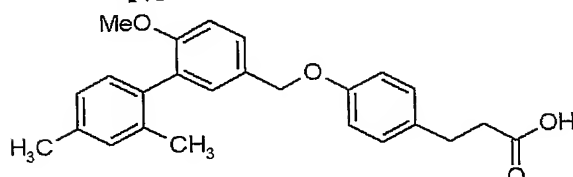
¹H NMR (CDCl₃) δ 2.10(3H, s), 2.36(3H, s), 2.59(2H, t, J=7.6Hz), 2.90(2H, t, J=7.6Hz), 3.66(3H, s), 3.77(3H, s), 4.98(2H, s), 6.90(2H, d, J=8.8Hz), 6.95(1H, d, J=8.4Hz), 7.00-7.17(5H, m), 7.20(1H, d, J=2.2Hz), 7.39(1H, dd, J=2.2 & 8.4Hz).

【0391】

実施例4 9
3-(4-((6-メトキシ-2',4'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ)フェニル)プロパン酸

【0392】

【化106】



【0393】

実施例2と同様にして、3-(4-((6-メトキシ-2',4'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ)フェニル)プロパン酸メチルより表記化合物を合成した。収率100%。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 2.10(3H, s), 2.36(3H, s), 2.65(2H, t, J=7.6Hz), 2.91(2H, t, J=7.6Hz), 3.77(3H, s), 4.99(2H, s), 6.84-7.18(8H, m), 7.20(1H, d, J=2.2Hz), 7.39(1H, dd, J=2.6 & 8.4Hz).

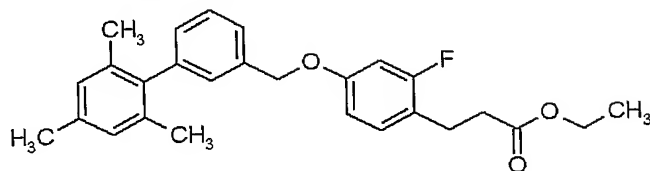
【0394】

実施例5 0

3-[(2-フルオロ-4-[(2',4',6'-トリメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル)プロパン酸エチル

【0395】

【化107】



【0396】

実施例1と同様にして、3-(2-フルオロ-4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸エチルと(2',4',6' -トリメチルビフェニル-3-イル)メタノールより表記化合物を合成した。収率74%。

MS m/z 421 (MH⁺).

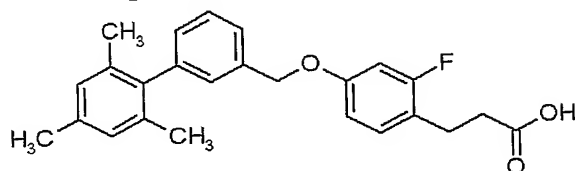
【0397】

実施例5 1

3-{2-フルオロ-4-[(2',4',6' -トリメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸

【0398】

【化108】



【0399】

実施例2と同様にして、3-{2-フルオロ-4-[(2',4',6' -トリメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸エチルより表記化合物を合成した。収率77%。

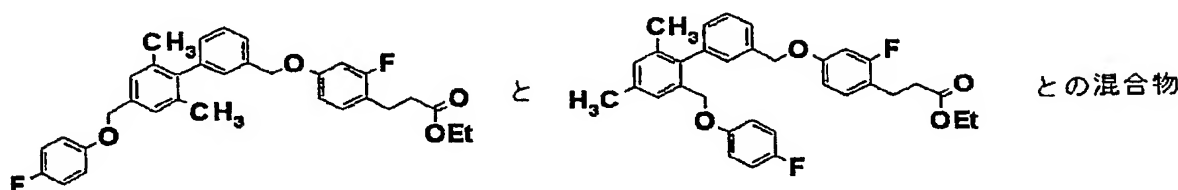
APCI(-) 391 (M-H).

【0400】

実施例5 2 及び5 3 3-{2-フルオロ-4-[(2' -(4-フルオロフェノキシメチル)-4',6' -ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸エチル (実施例5 2) 及び3-{2-フルオロ-4-[(4' -(4-フルオロフェノキシメチル)-2',6' -ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸エチル (実施例5 3)

【0401】

【化109】



【0402】

参考例2 3で得られた混合物(0.74g, 2.20mmol)、3-(2-フルオロ-4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸エチル(0.47g, 2.21mmol)、及びトリブチルホスフィン(0.71ml, 2.85mmol)の無水テトラヒドロフラン(40ml)溶液に1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン(0.72g, 2.85mmol)を少量ずつ加え、室温で18時間攪拌した。反応溶液をジエチルエーテル(40ml)で希釈し、析出物を濾別した後、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:10~1:5)に付し、表題化合物の混合物(1.08g)を淡黄色油状物として得た。混合物は分離せずに、次の反応に用いた。収率 93%。

MS m/z 531 (MH⁺).

実施例5 4 及び5 5

3-[2-フルオロ-4-[(2'-(4-フルオロフェノキシメチル)-4',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸（実施例 5 4）及び3-[2-フルオロ-4-[(4'-(4-フルオロフェノキシメチル)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸（実施例 5 5）

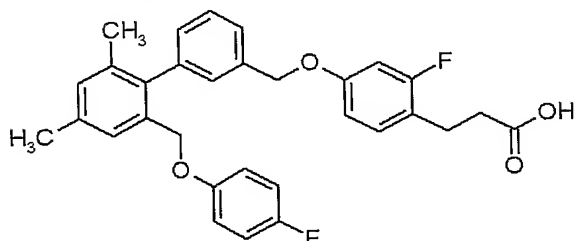
実施例 5 2 及び 5 3 で得た3-[2-フルオロ-4-[(2'-(4-フルオロフェノキシメチル)-4',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸エチル及び3-[2-フルオロ-4-[(4'-(4-フルオロフェノキシメチル)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸エチルの混合物(1.08g, 2.04 mmol)をテトラヒドロフラン(10 mL)とエタノール(10 mL)の混合溶媒に溶解した。この溶液に85%水酸化カリウム(0.34g, 5.15 mmol)の水溶液(5 mL)を加え、室温で18時間攪拌した。反応溶液を酢酸エチルで希釈し、クエン酸水溶液、水、塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。得られた残渣をキラルカラム(CHIRALPAK)クロマトグラフィー(ヘキサン：2-プロパノール：酢酸=94:6:0.1)に付し、各位置異性体を精製した。

3-[2-フルオロ-4-[(2'-(4-フルオロフェノキシメチル)-4',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸(657mg)を淡黄色油状物として得た。収率 64%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.03(3H, s), 2.38(3H, s), 2.63(2H, t, J=7.4Hz), 2.90(2H, t, J=7.4Hz), 4.59(2H, s), 5.00(2H, s), 6.57-7.18(9H, m), 7.23(2H, br s), 7.30-7.44(2H, m).

【0403】

【化110】



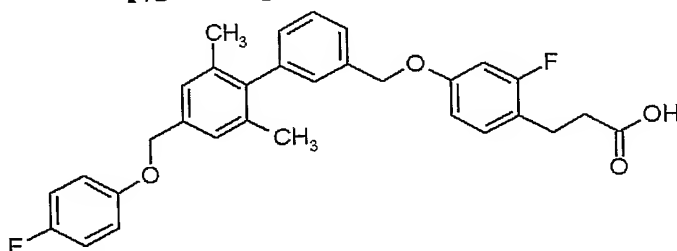
【0404】

3-[2-フルオロ-4-[(4'-(4-フルオロフェノキシメチル)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸(141mg)を無色プリズム晶として得た。収率 14%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.02(6H, s), 2.05-3.00(4H, m), 4.97(2H, s), 5.07(2H, s), 6.62-6.72(2H, m), 6.90-7.14(7H, m), 7.16(2H, s), 7.36-7.50(2H, m).

【0405】

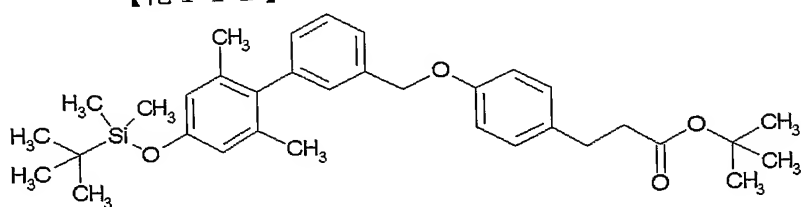
【化111】



【0406】

実施例 5 6 3-[4-[(4'-(tert-butyl(dimethylsilyl)oxy)phenyl)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸tert-ブチル

【化112】



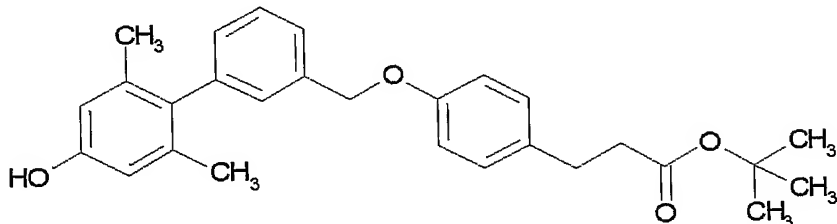
【0 4 0 7】

実施例 1 と同様にして、(4'-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メタノール及び3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸tert-ブチルから表題化合物を得た。淡黄色油状物(収率 87%)。¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.23 (6H, s), 1.00 (9H, s), 1.41 (9H, s), 1.95 (6H, s), 2.49 (2H, t, J=7.8 Hz), 2.84 (2H, t, J=7.8 Hz), 5.07 (2H, s), 6.58 (2H, s), 6.89 (2H, d, J=8.4 Hz), 7.01 - 7.14 (3H, m), 7.18 (1H, s), 7.33 - 7.46 (2H, m).

[0 4 0 8]

実施例 5 7 3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸tert-ブチル

【化 1 1 3】



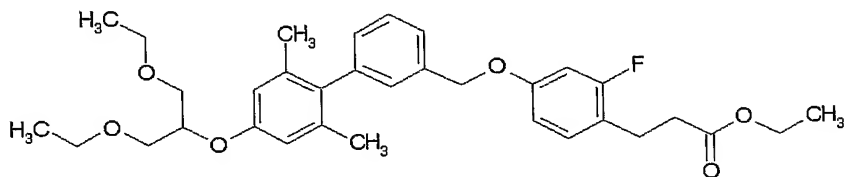
[0 4 0 9]

3-[4-[(4'-[[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸tert-ブチル(2.38 g, 4.35 mmol)のテトラヒドロフラン(24 mL)溶液に、室温攪拌下テトラブチルアンモニウム フルオリド(1M溶液、4.79 mL)を加え室温にて2時間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮し、残渣を水及び酢酸エチルにて分液した後、有機層を無水硫酸マグネシウムにて乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=3/1)にて精製し、無色油状の表題化合物(1.69 g、収率 90%)を得た。¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.41 (9H, s), 1.96 (6H, s), 2.50 (2H, t, J = 7.8 Hz), 2.84 (2H, t, J = 7.8 Hz), 5.08 (2H, s), 6.59 (2H, s), 6.89 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.04-7.14 (3H, m), 7.18 (1H, s), 7.35-7.45 (2H, m).

[0 4 1 0]

実施例 5 8 3-[4-(4'-[2-エトキシ-1-(エトキシメチル)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

[化 1 1 4]



[0 4 1 1]

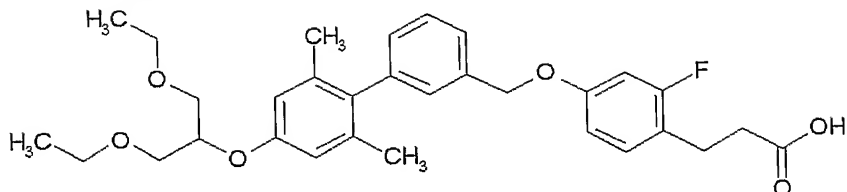
実施例1と同様にして、3-{2-フルオロ-4-[$(4'$ -ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸エチルおよび1,3-ジエトキシプロパン-2-オールから表題化合物を無色油状物として得た。収率 65%。

MS m/z 553 (MH^+)₈

[0412]

実施例 5 9 3-[4-(4'-[2-エトキシ-1-(エトキシメチル)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル(メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸

【化115】



【0413】

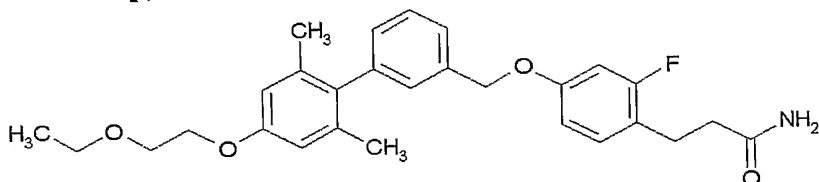
3-[4-({4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル (0.665 g, 1.20 mmol) のエタノール (6 mL) およびテトラヒドロフラン (6 mL) 混合溶液に、2 M 水酸化ナトリウム水溶液 (2 mL) を加え、室温で 72 時間攪拌した。反応液に水を加え、10% クエン酸水溶液で中和して、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~80% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表題化合物 (0.588 g、収率 93%) を無色粘稠性油状物として得た。

MS m/z 525 (MH⁺)。

【0414】

実施例 60 3-({4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパンアミド

【化116】



【0415】

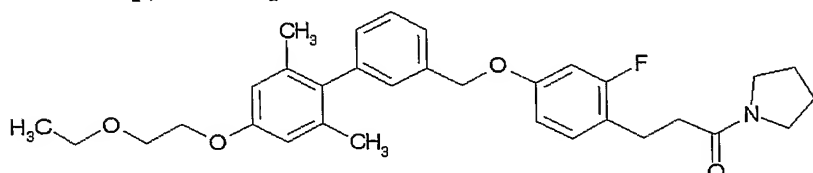
3-({4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 (0.233 g, 0.500 mmol)、7 M アンモニア/メタノール (0.4 mL, 2.80 mmol) 溶液、1-エチル-3-(3-アミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩 (2.88 g, 1.50 mmol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (0.230 g, 1.50 mmol)、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン (0.448 mL, 3.00 mmol)、トリエチルアミン (0.502 mL, 3.60 mmol)、及びアセトニトリル (3 mL) の混合液を室温で 27 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー (50% 酢酸エチル/ヘキサン~酢酸エチル) で精製し、表題化合物 (0.186 g、収率 80%) を無色油状物として得た。

MS m/z 466 (MH⁺)。

【0416】

実施例 61 1-[3-({4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパノイル]ピロリジン

【化117】



【0417】

実施例 60 と同様にして、3-({4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸およびピロリジンから表題化合物

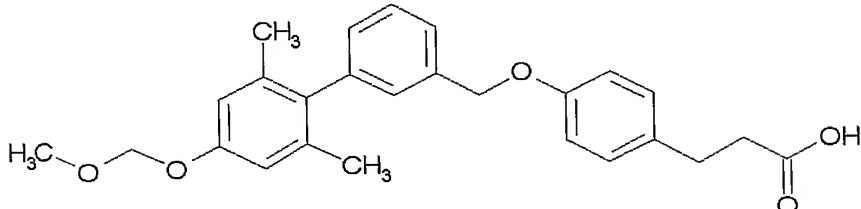
を淡黄色油状物として得た。収率 95%。

MS m/z 520 (M⁺)。

【0418】

実施例 62 3-{4-{[4'-(メトキシメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ}フェニル}プロパン酸

【化118】



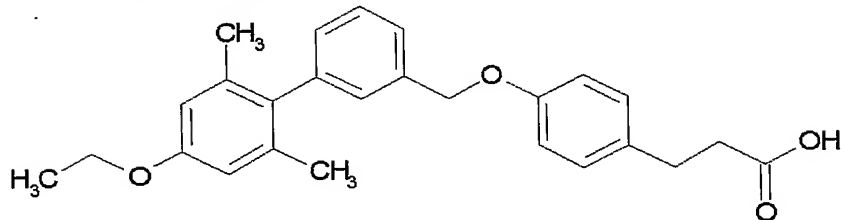
【0419】

3-{4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸メチル (0.50 g, 1.28 mmol)、炭酸カリウム (0.35 g, 2.56 mmol) およびヨウ化ナトリウム (0.19 g, 1.28 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (5.0 mL) 溶液に、室温攪拌下クロロメチルメチルエーテル (0.13 mL, 1.66 mmol) を加え、50°C にて 24 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて洗浄、乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=3/1) にて精製し、無色油状物を得た。ついで、この油状物、メタノール (4 mL) 及びテトラヒドロフラン (8 mL) の混合物に、室温攪拌下、1 規定水酸化ナトリウム水溶液 (2.6 mL) を加え、同温にて 2 時間攪拌した。反応液を 1 規定塩酸にて pH3 に調整した後、酢酸エチルにて希釈し、飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=4/1～ヘキサン/酢酸エチル=1/2) にて精製し、無色結晶の表題化合物 (0.12 g、収率 22%) を得た。MS (APCI-): 419 (M-H)。

【0420】

実施例 63 3-{4-[(4'-エトキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸

【化119】



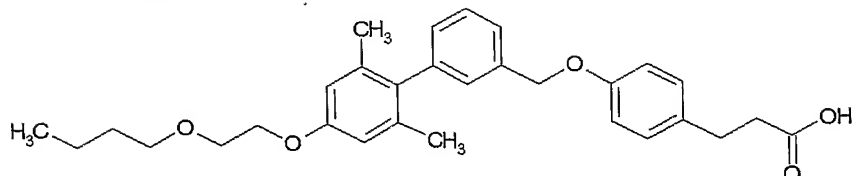
【0421】

実施例 62 と同様にして、3-{4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸メチル及びヨードエタンから表題化合物を得た。無色結晶 (収率 14%)。MS (APCI-): 403 (M-H)。

【0422】

実施例 64 3-{4-{[4'-(2-ブトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ}フェニル}プロパン

【化120】



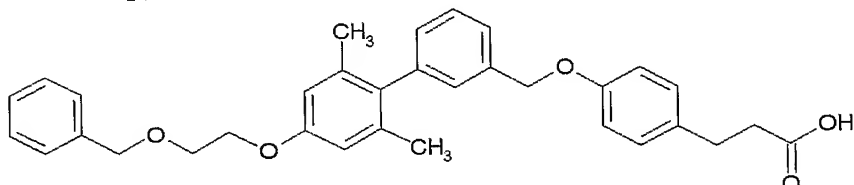
【0423】

実施例62と同様にして、3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル及び2-クロロエチル n-ブチルエーテルから表題化合物を得た。無色結晶(収率 66%)。MS (APCI-): 475 (M-H)。

【0424】

実施例65 3-[4-[(4'-[2-(ベンジルオキシ)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸

【化121】



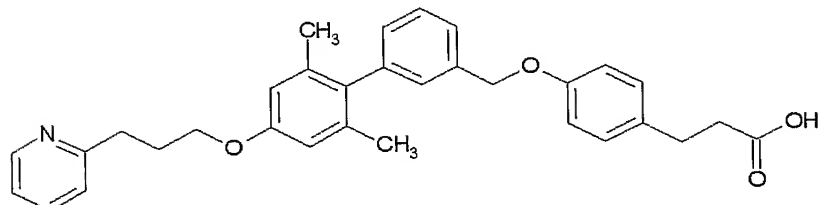
【0425】

3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル (0.50 g, 1.28 mmol)、2-(ベンジルオキシ)エタノール (0.20 mL, 1.41 mmol) およびトリプチルホスフィン (0.48 mL, 1.92 mmol) のテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液に、0°C攪拌下1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (0.48 g, 1.92 mmol) を加えた。反応液を室温にて18時間攪拌した後、上述と等量の試薬 (2-(ベンジルオキシ)エタノール、トリプチルホスフィン及び1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン) を加え同温にてさらに18時間攪拌した。反応液にジエチルエーテルを加え、不溶物をろ過して除き、ろ液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=2/1) にて精製し、無色油状物を得た。ついで、この油状物、メタノール(4 mL)及びテトラヒドロフラン(8 mL)の混合物に、室温攪拌下、1規定水酸化ナトリウム水溶液(2.6 mL)を加え、同温にて2時間攪拌した。反応液を1規定塩酸にて中和した後、酢酸エチルにて希釈し、飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=4/1～ヘキサン/酢酸エチル=1/2) にて精製し、無色結晶の表題化合物 (0.26 g、収率 39%) を得た。MS (APCI-): 509 (M-H)。

【0426】

実施例66 3-[(4-[[2',6'-ジメチル-4'-(3-ピリジン-2-イルプロポキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ]フェニル]プロパン酸

【化122】



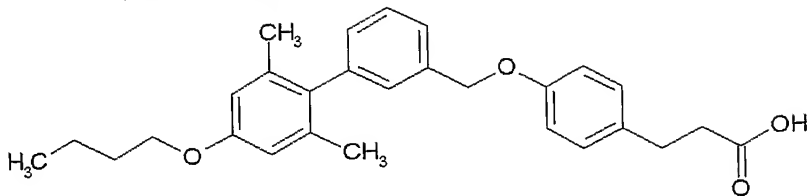
【0427】

実施例65と同様にして、3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル及び3-(ピリジン-2-イル)プロパン-1-オールから表題化合物を得た。無色油状物 (収率 28%)。MS (APCI-): 494 (M-H)。

【0428】

実施例67 3-[4-[(4'-ブトキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸

【化123】



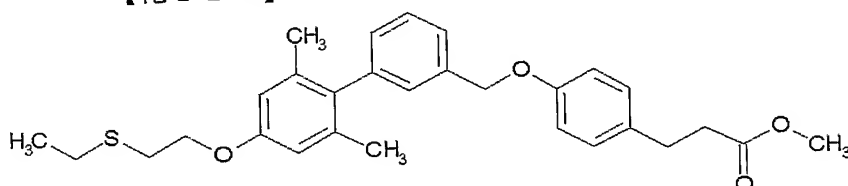
【0429】

実施例65と同様にして、3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル及びn-ブタノールから表題化合物を得た。無色結晶(収率45%)。MS(APCI-): 431 (M-H)。

【0430】

実施例68 3-[4-[(4'-[2-(エチルチオ)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル

【化124】



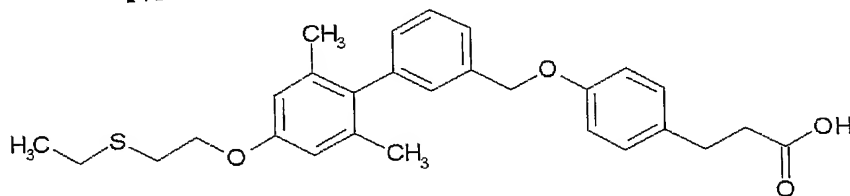
【0431】

実施例1と同様にして、3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル及び2-(エチルチオ)エタノールから表題化合物を得た。淡黄色油状物(収率64%)。¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.31 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.98 (6H, s), 2.59 (2H, t, J = 7.8 Hz), 2.67 (2H, q, J = 7.2 Hz), 2.85-2.97 (4H, m), 3.66 (3H, s), 4.15 (2H, t, J = 6.9 Hz), 5.08 (2H, s), 6.66 (2H, s), 6.89 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.04-7.14 (3H, m), 7.17 (1H, s), 7.35-7.47 (2H, m).

【0432】

実施例69 3-[4-[(4'-[2-(エチルチオ)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸

【化125】



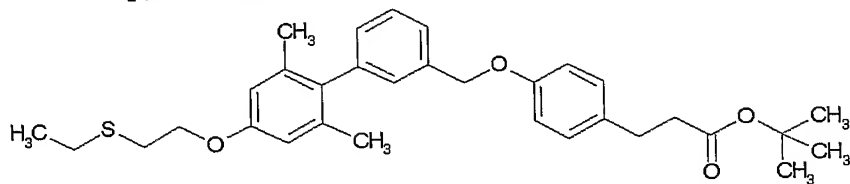
【0433】

実施例37と同様にして、3-[4-[(4'-[2-(エチルチオ)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチルから表題化合物を得た。無色結晶(収率47%)。MS(APCI-): 463 (M-H)。

【0434】

実施例70 3-[4-[(4'-[2-(エチルチオ)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸tert-ブチル

【化126】



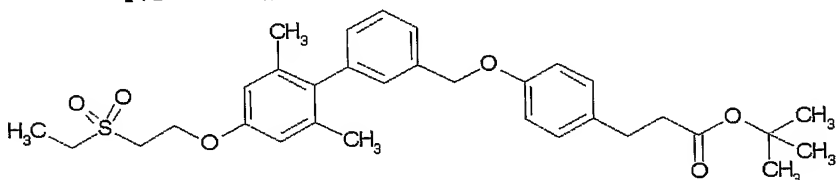
【0435】

3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸tert-ブチル (1.69 g, 3.91 mmol)、2-(エチルチオ)エタノール (0.46 mL, 4.30 mmol) 1) およびトリブチルホスフィン (1.46 mL, 5.86 mmol) のテトラヒドロフラン (33 mL) 溶液に、室温攪拌下1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (1.48 g, 5.86 mmol) を加えた。反応液を室温にて16時間攪拌した後、上述と等量の試薬 (2-(エチルチオ)エタノール、トリブチルホスフィン及び1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン) を加え同温にてさらに16時間攪拌した。反応液にジエチルエーテルを加え、不溶物をろ過して除き、ろ液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=4/1) にて精製し、無色油状の表題化合物 (1.40 g、収率 69%)を得た。¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.31 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.41 (9H, s), 1.99 (6H, s), 2.49 (2H, t, J = 7.8 Hz), 2.67 (2H, q, J = 7.2 Hz), 2.84 (2H, t, J = 7.8 Hz), 2.92 (2H, t, J = 6.9 Hz), 4.15 (2H, t, J = 6.9 Hz), 5.08 (2H, s), 6.66 (2H, s), 6.89 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.05-7.14 (3H, m), 7.18 (1H, s), 7.35-7.45 (2H, m)。

【0436】

実施例 7 1 3-[4-[(4'-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸tert-ブチル

【化127】



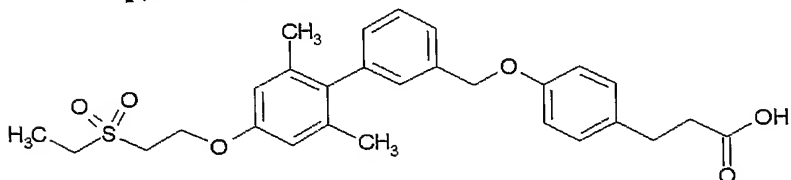
【0437】

3-[4-[(4'-[2-(エチルチオ)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸tert-ブチル (0.70 g, 1.34 mmol) のジクロロメタン (14 mL) 溶液に、0 ℃攪拌下、m-クロロ過安息香酸 (0.73 g, 2.96 mmol) を加え、同温にて2時間攪拌した。反応液を1規定水酸化ナトリウム水溶液及び飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=1/1) にて精製し、淡黄色油状の表題化合物 (0.67 g、収率 74%)を得た。¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.41 (9H, s), 1.47 (3H, t, J = 7.5 Hz), 1.99 (6H, s), 2.49 (2H, t, J = 7.8 Hz), 2.84 (2H, t, J = 7.8 Hz), 3.19 (2H, q, J = 7.5 Hz), 3.42 (2H, t, J = 5.1 Hz), 4.44 (2H, t, J = 5.1 Hz), 5.08 (2H, s), 6.64 (2H, s), 6.88 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.03-7.14 (3H, m), 7.17 (1H, s), 7.36-7.48 (2H, m)。

【0438】

実施例 7 2 3-[4-[(4'-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸

【化128】



【0439】

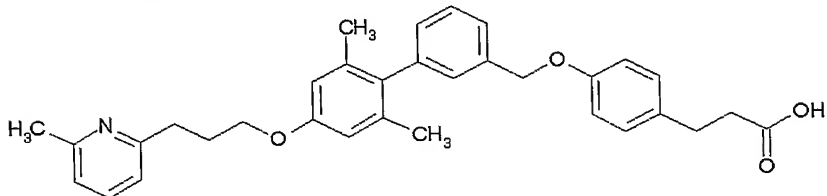
3-[4-[(4'-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸tert-ブチル (0.37 g, 0.67 mmol) のトルエン (3.7 mL) 溶液に、室温攪拌下トリフルオロ酢酸 (3.7 mL) を加え、室温にて2時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、得られた結晶を濾取、洗浄、乾燥することにより、無色結晶の表題化合物 (0.24 g)

、収率 72%）を得た。MS (APCI-): 495 (M-H)。

【0440】

実施例 73 3-[4-(2',6'-ジメチル-4'-[3-(6-メチルピリジン-2-イル)プロポキシ]ビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸

【化129】



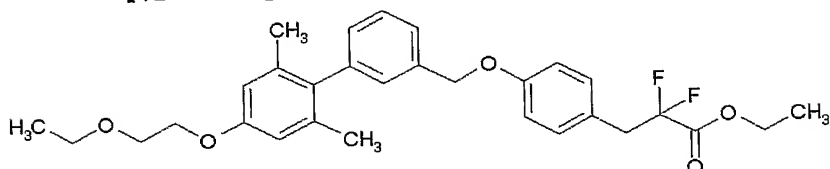
【0441】

実施例 65 と同様にして、3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル及び3-(6-メチルピリジン-2-イル)プロパン-1-オールから表題化合物を得た。淡黄色油状物（収率17%）。MS (APCI-): 508 (M-H)。

【0442】

実施例 74 3-[(4-[(4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル)-2,2-ジフルオロプロパン酸エチル

【化130】



【0443】

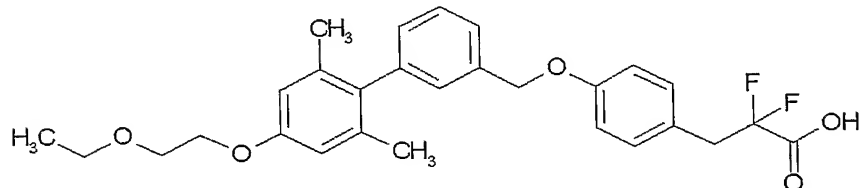
実施例 1 と同様にして、2,2-ジフルオロ-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸エチルおよび [4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メタノールから表題化合物を無色油状物として得た。収率 51%。

MS m/z 513 (MH⁺)。

【0444】

実施例 75 3-[(4-[(4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル)-2,2-ジフルオロプロパン酸

【化131】



【0445】

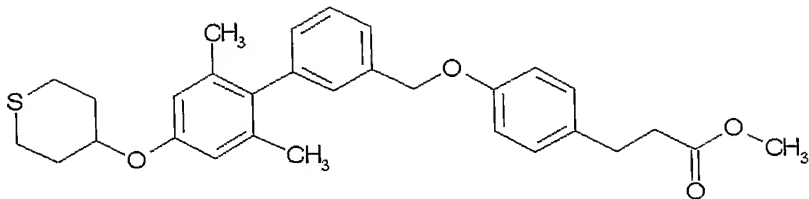
実施例 2 と同様にして、3-[(4-[(4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル)-2,2-ジフルオロプロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 79%。

MS m/z 485 (MH⁺)。

【0446】

実施例 76 3-[(4-[(2',6'-ジメチル-4'-(テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イルオキシ)ビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル)プロパン酸メチル

【化132】



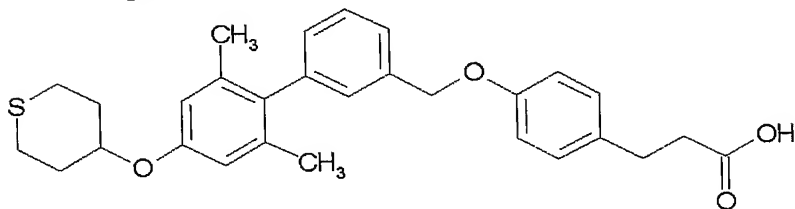
【0447】

実施例1と同様にして、3-{4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル}プロパン酸メチル及びテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-オールから表題化合物を得た。無色油状物（収率12%）。¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.98 (6H, s), 1.99 – 2.11 (2H, m), 2.15 – 2.27 (2H, m), 2.53 – 2.65 (4H, m), 2.84 – 3.01 (4H, m), 3.66 (3H, s), 4.37 (1H, m), 5.08 (2H, s), 6.65 (2H, s), 6.89 (2H, d, J=8.7 Hz), 7.05 – 7.14 (3H, m), 7.18 (1H, s), 7.35 – 7.46 (2H, m).

【0448】

実施例77 3-(4-{[2',6'-ジメチル-4'-(テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イルオキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ}フェニル)プロパン酸

【化133】



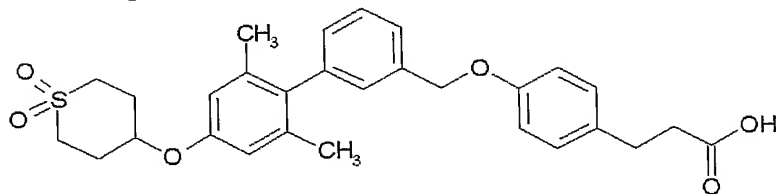
【0449】

実施例37と同様にして、3-(4-{[2',6'-ジメチル-4'-(テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イルオキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ}フェニル)プロパン酸メチルから表題化合物を得た。無色結晶（収率55%）。MS (ESI+): 477 (M+H)。

【0450】

実施例78 3-[4-{[4'-(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ}フェニル]プロパン酸

【化134】



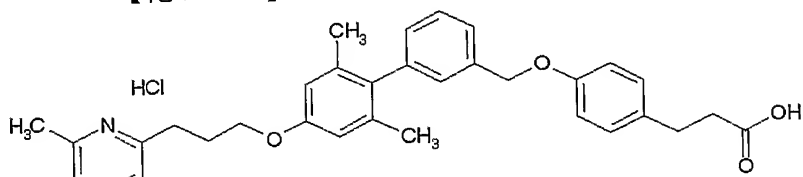
【0451】

3-(4-{[2',6'-ジメチル-4'-(テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イルオキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ}フェニル)プロパン酸メチル (0.11 g, 0.22 mmol) のジクロロメタン (2.0 mL) 溶液に、0°C攪拌下、m-クロロ過安息香酸 (0.12 g, 0.49 mmol) を加え、同温にて2時間攪拌した。反応液を1規定水酸化ナトリウム水溶液及び飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、減圧濃縮した。ついで、残留物、メタノール (2 mL) 及びテトラヒドロフラン (4 mL) の混合物に、室温攪拌下、1規定水酸化ナトリウム水溶液 (0.44 mL) を加え、同温にて2時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、1規定塩酸及び飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=1/1) にて精製し、無色結晶の表題化合物 (43 mg、収率38%)を得た。MS (ESI+): 509 (M+H)。

【0452】

実施例79 3-[4-(2',6'-ジメチル-4'-[3-(6-メチルピリジン-2-イル)プロポキシ]ビフェニル-3-イル]メトキシ)フェニル]プロパン酸 塩酸塩

【化135】



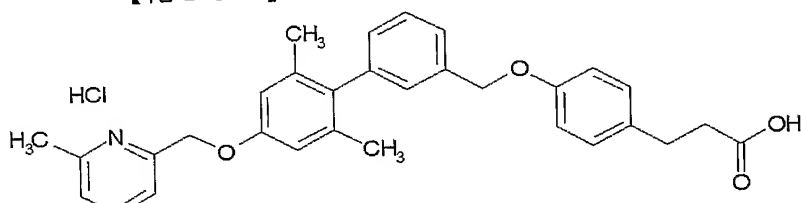
【0453】

3-[4-(2',6'-ジメチル-4'-[3-(6-メチルピリジン-2-イル)プロポキシ]ビフェニル-3-イル]メトキシ)フェニル]プロパン酸 (55 mg, 0.11 mmol) の酢酸エチル (2.2 mL) 溶液に、4規定塩酸酢酸エチル溶液 (81 μ L, 0.32 mmol) を加え、減圧濃縮した。得られた結晶を濾取、洗浄、乾燥することにより、無色結晶の表題化合物 (42 mg、収率 71%) を得た。
○ MS (ESI+): 510 (M+H、フリーアイドとして)。

【0454】

実施例80 3-[4-(2',6'-ジメチル-4'-[(6-メチルピリジン-2-イル)メトキシ]ビフェニル-3-イル]メトキシ)フェニル]プロパン酸 塩酸塩

【化136】



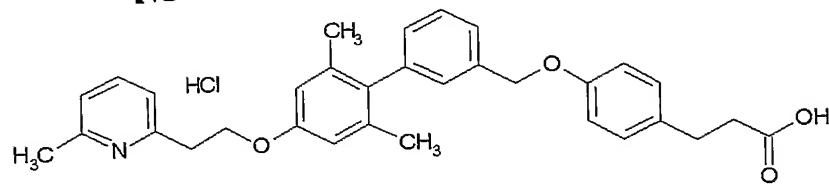
【0455】

3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル (0.40 g, 1.03 mmol)、(6-メチルピリジン-2-イル)メタノール (0.14 g, 1.13 mmol) およびトリフェニルホスフィン (0.34 g, 1.31 mmol) のテトラヒドロフラン (8.0 mL) 溶液に、室温攪拌下、アゾジカルボン酸ジイソプロピル (40% トルエン溶液、0.59 mL, 1.13 mmol) を加えた。反応液を室温にて12時間攪拌した後、上述と等量の試薬 (6-メチル-2-ピリジンメタノール、トリフェニルホスフィン及びアゾジカルボン酸ジイソプロピル) を加え同温にてさらに12時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=1/1) にて精製し、無色油状物を得た。ついで、この油状物、メタノール (4 mL) 及びテトラヒドロフラン (8 mL) の混合物に、室温攪拌下、1規定水酸化ナトリウム水溶液 (2.1 mL) を加え、同温にて2時間攪拌した。反応液を1規定塩酸にて中和した後、酢酸エチルにて希釈し、飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=1/4) にて精製し、無色油状物を得た。この油状物を酢酸エチルに溶解し、4規定塩酸酢酸エチル溶液を加え、減圧下に濃縮した。得られた結晶を濾取、洗浄、乾燥することにより、無色結晶の表題化合物 (0.24 g、収率 44%) を得た。MS (APCI-): 480 (M-H、フリーアイドとして)。

【0456】

実施例81 3-[4-(2',6'-ジメチル-4'-[2-(6-メチルピリジン-2-イル)エトキシ]ビフェニル-3-イル]メトキシ)フェニル]プロパン酸 塩酸塩

【化137】



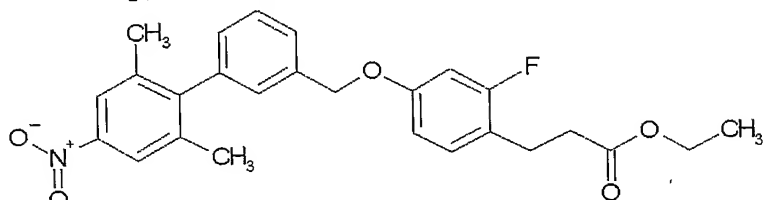
【0457】

実施例80と同様にして、3-[4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸メチル及び2-(6-メチルピリジン-2-イル)エタノールから表題化合物を得た。無色結晶（収率 26%）。MS (APCI-): 494 (M-H、フリーアイオンとして)。

【0458】

実施例82 3-[4-[(2',6'-ジメチル-4'-ニトロビフェニル-3-イル)メトキシ]-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

【化138】



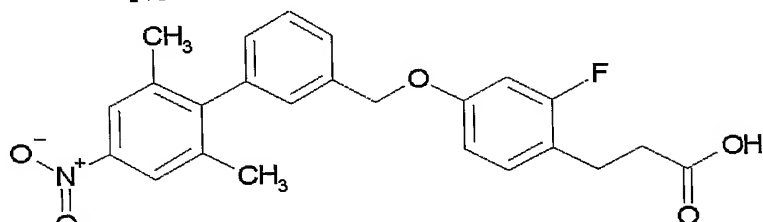
【0459】

実施例1と同様にして、(2',6'-ジメチル-4'-ニトロビフェニル-3-イル)メタノール及び3-(2-フルオロ-4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を得た。淡黄色油状物（収率 97%）。MS (ESI+): 452 (M+H)。

【0460】

実施例83 3-[4-[(2',6'-ジメチル-4'-ニトロビフェニル-3-イル)メトキシ]-2-フルオロフェニル]プロパン酸

【化139】



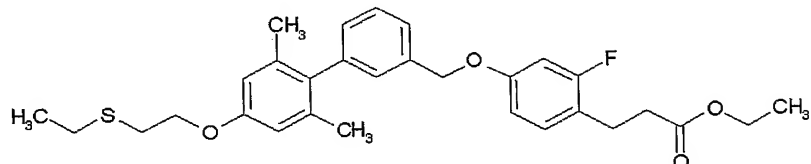
【0461】

実施例37と同様にして、3-[4-[(2',6'-ジメチル-4'-ニトロビフェニル-3-イル)メトキシ]-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を得た。無色結晶（収率 84%）。MS (APCI-): 422 (M-H)。

【0462】

実施例84 3-[4-[(4'-[2-(エチルチオ)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

【化140】



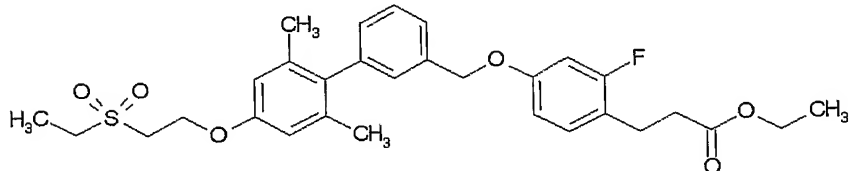
【0463】

実施例70と同様にして、3-[2-フルオロ-4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸エチル及び2-(エチルチオ)エタノールから表題化合物を得た。無色油状物（収率 79%）。¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.23 (3H, t, J=7.2 Hz), 1.31 (3H, t, J=7.5 Hz), 1.98 (6H, s), 2.57 (2H, t, J=7.8 Hz), 2.67 (2H, q, J=7.5 Hz), 2.86 - 2.96 (4H, m), 4.07 - 4.19 (4H, m), 5.06 (2H, s), 6.62 - 6.71 (4H, m), 7.04 - 7.13 (2H, m), 7.16 (1H, s), 7.33 - 7.47 (2H, m)。

【0464】

実施例85 3-[4-[(4'-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-

イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル
【化141】



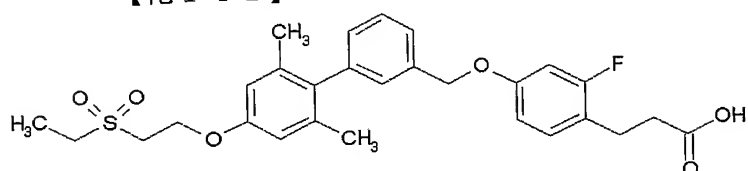
【0465】

実施例71と同様にして、3-[4-(4'-[2-(エチルチオ)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を得た。
無色油状物(収率89%)。MS (ESI+): 543 (M+H)。

【0466】

実施例86 3-[4-(4'-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸

【化142】



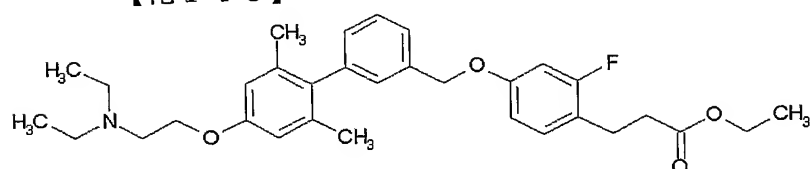
【0467】

3-[4-(4'-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル(0.19 g, 0.35 mmol)、酢酸(4.5 mL)、水(4.0 mL)及び濃硫酸(0.65 mL)の混合物を90°Cにて4時間攪拌した。反応液を冷却後、酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=4/1～酢酸エチル)にて精製し、無色結晶の表題化合物(0.12 g、収率61%)を得た。MS (APCI-): 513 (M-H)。

【0468】

実施例87 3-[4-(4'-[2-(ジエチルアミノ)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

【化143】



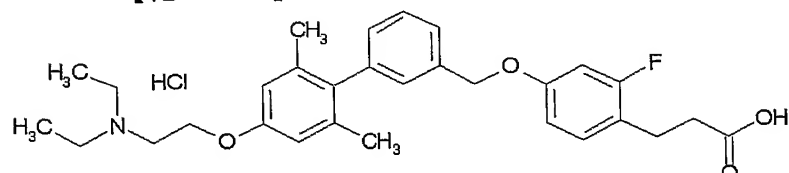
【0469】

実施例70と同様にして、3-[2-フルオロ-4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸エチル及び2-(ジエチルアミノ)エタノールから表題化合物を得た。無色油状物(収率100%)。MS (ESI+): 522 (M+H)。

【0470】

実施例88 3-[4-(4'-[2-(ジエチルアミノ)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 塩酸塩

【化144】



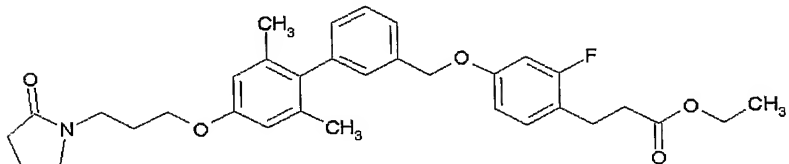
【0471】

3-[4-({4'-(ジエチルアミノ)エトキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル (0.62 g, 1.18 mmol)、メタノール (5 mL) 及びテトラヒドロフラン (10 mL) の混合物に、室温攪拌下、1規定水酸化ナトリウム水溶液 (2.4 mL) を加え、同温にて2時間攪拌した。反応液を1規定塩酸にて中和した後、酢酸エチルにて希釈し、飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣を分取HPLCにて精製し、無色油状物を得た。この油状物を酢酸エチルに溶解し、飽和重曹水にて中和した後、水及び飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残留物を酢酸エチルに溶解し、4規定塩酸酢酸エチル溶液を加え、析出した結晶を濾取、洗浄、乾燥することにより無色結晶の表題化合物 (0.20 g、収率 32%) を得た。MS (ESI+): 494 (M+H、フリートとして)。

【0472】

実施例 89 3-[4-({2',6'-ジメチル-4'-(3-(2-オキソピロリジン-1-イル)プロポキシ)ビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

【化145】



【0473】

実施例 1 と同様にして、3-[2-フルオロ-4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸エチル及び1-(3-ヒドロキシプロピル)ピロリジン-2-オノンから表題化合物を得た。無色油状物 (収率 67%)。MS (ESI+): 548 (M+H)。

【0474】

実施例 90 3-[4-({2',6'-ジメチル-4'-(3-(2-オキソピロリジン-1-イル)プロポキシ)ビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸

【化146】



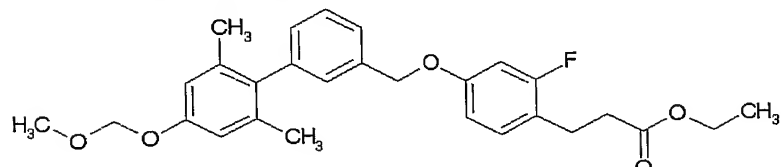
【0475】

実施例 37 と同様にして、3-[4-({2',6'-ジメチル-4'-(3-(2-オキソピロリジン-1-イル)プロポキシ)ビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を得た。本化合物は分取HPLC (グラジェントサイクルA) にて精製した。無色結晶 (収率 64%)。MS (ESI+): 520 (M+H)。

【0476】

実施例 91 3-(2-フルオロ-4-[(4'-(メトキシメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル)プロパン酸エチル

【化147】



【0477】

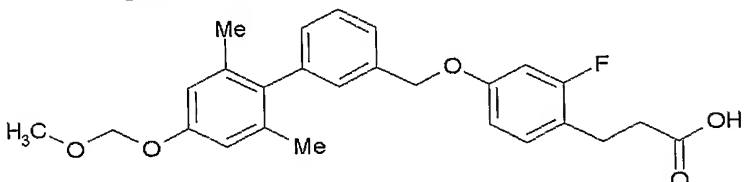
実施例1と同様にして、[4'-(メトキシメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メタノール及び3-(2-フルオロ-4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸エチルより表題化合物を無色油状物として得た。

収率 82%。MS m/z 266 (M+H)。

【0478】

実施例92 3-(2-フルオロ-4-[(4'-(メトキシメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル)プロパン酸

【化148】



【0479】

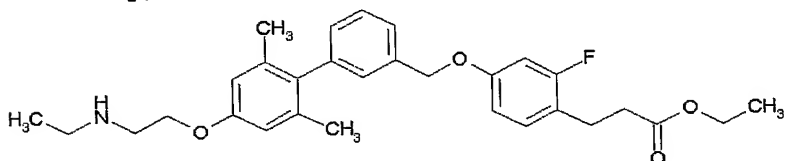
実施例2と同様にして、3-(2-フルオロ-4-[(4'-(メトキシメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル)プロパン酸エチルより表題化合物を無色針状晶として得た。

収率 88%。MS m/z 437 (M⁺)。

【0480】

実施例93 3-[4-[(4'-(2-(エチルアミノ)エトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

【化149】



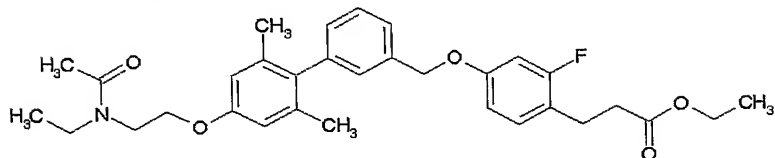
【0481】

3-[2-フルオロ-4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸エチル (0.50 g, 1.18 mmol)、2-エチルアミノエタノール (0.10 mL, 1.30 mmol) およびトリブチルホスフィン (0.44 mL, 1.78 mmol) のテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液に、室温攪拌下1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (0.45 g, 1.78 mmol) を加えた。反応液を室温にて16時間攪拌した後、上述と等量の試薬 (2-エチルアミノエタノール、トリブチルホスフィン及び1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン) を加え同温にてさらに16時間攪拌した。反応液にジエチルエーテルを加え、不溶物をろ過して除き、ろ液を減圧濃縮した。残渣を分取HPLC (グラジエントサイクルA) にて精製し、無色油状物を得た。得られた油状物を酢酸エチルに溶解し、飽和重曹水にて中和した後、水及び飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮し、無色油状の表題化合物 (0.52 g、収率 58%) を得た。MS (ESI+): 494 (M⁺)。

【0482】

実施例94 3-[4-[(4'-(2-[アセチル(エチル)アミノ]エトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

【化150】



【0483】

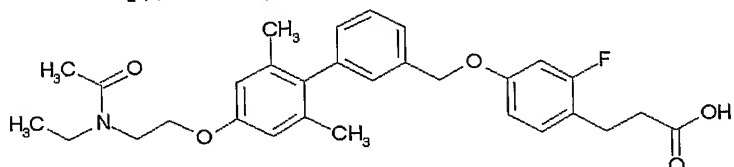
3-[4-[(4'-(2-(エチルアミノ)エトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル (0.27 g, 0.55 mmol)、4-ジメチルアミノピリジン (7 mg, 55 μmol)、無水酢酸 (0.10 mL, 1.09 mmol) 及びピリジン (5.4 mL) の混合物を室温にて62時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1～酢酸エチル) にて精製し、無色油状の表題化合物 (0.25

g、収率 85%)を得た。MS (ESI+): 536 (M+H)。

【0484】

実施例 95 3-[4-[(4'-{2-[アセチル(エチル)アミノ]エトキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]-2-フルオロフェニル]プロパン酸

【化151】



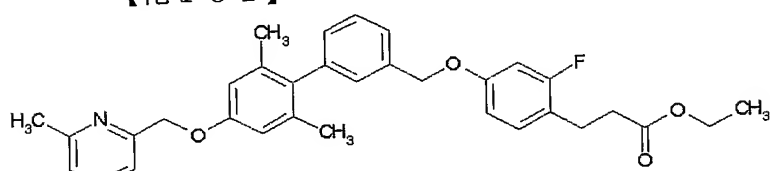
【0485】

実施例 37 と同様にして、3-[4-[(4'-{2-[アセチル(エチル)アミノ]エトキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を得た。無色結晶 (収率 51%)。MS (ESI+): 508 (M+H)。

【0486】

実施例 96 3-[4-({2',6'-ジメチル-4'-[(6-メチルピリジン-2-イル)メトキシ]ビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

【化152】



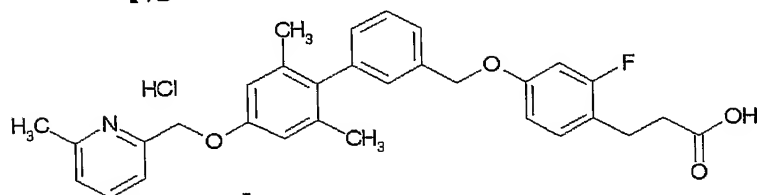
【0487】

3-[2-フルオロ-4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸エチル (1.2 g, 2.84 mmol)、(6-メチルピリジン-2-イル)メタノール (0.39 g, 3.12 mmol) およびトリフェニルホスフィン (0.95 g, 3.61 mmol) のテトラヒドロフラン (24 mL) 溶液に、室温攪拌下、アゾジカルボン酸ジイソプロピル (40% トルエン溶液、1.54 mL, 3.12 mmol) を加えた。反応液を室温にて12時間攪拌した後、上述と等量の試薬 (6-メチル-2-ピリジンメタノール、トリフェニルホスフィン及びアゾジカルボン酸ジイソプロピル) を加え同温にてさらに12時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=1/1) にて精製し、無色油状の表題化合物 (1.3 g、収率 87%) を得た。MS (ESI+): 528 (M+H)。

【0488】

実施例 97 3-[4-({2',6'-ジメチル-4'-[(6-メチルピリジン-2-イル)メトキシ]ビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 塩酸塩

【化153】



【0489】

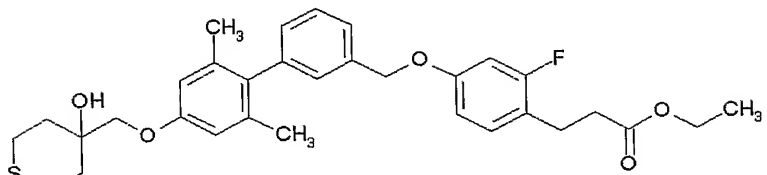
3-[4-({2',6'-ジメチル-4'-[(6-メチルピリジン-2-イル)メトキシ]ビフェニル-3-イル}メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル (1.30 g, 2.46 mmol)、メタノール (6 mL) 及びテトラヒドロフラン (10 mL) の混合物に、室温攪拌下、1規定水酸化ナトリウム水溶液 (4.9 mL) を加え、同温にて2時間攪拌した。反応液を1規定塩酸にて中和した後、酢酸エチルにて希釈し、飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=4/1～酢酸エチル) にて精製し、油状

物を得た。この油状物を酢酸エチルに溶解し、4規定塩酸酢酸エチル溶液を加え、析出した結晶を濾取、洗浄、乾燥することにより無色結晶の表題化合物（1.14 g、収率 86%）を得た。MS (ESI⁺)：500 (M+H、フリードとして)。

【0490】

実施例98 3-[2-フルオロ-4-({4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ)フェニル]プロパン酸エチル

【化154】



【0491】

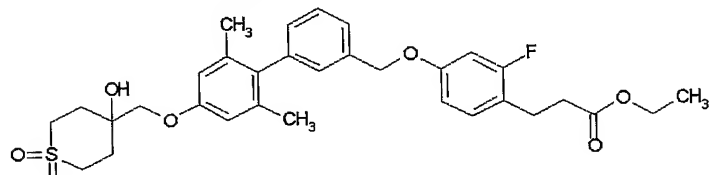
4-({[3'-(ヒドロキシメチル)-2,6-ジメチルビフェニル-4-イル]オキシ}メチル)テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-オール (0.90 g, 2.51 mmol)、3-(2-フルオロ-4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸エチル (0.56 g, 2.64 mmol) およびトリプチルホスフィン (0.86 mL, 3.26 mmol) のテトラヒドロフラン (20 mL) 溶液に、室温攪拌下、1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (0.85 g, 3.26 mmol) を加え 10 時間攪拌した。生じた沈殿物を濾別し、ろ液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=2/1) で精製して、表題化合物 (1.24 g、収率 89%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.23 (3H, t, J=7.2 Hz), 1.75-1.90 (2H, m), 1.99 (6H, s), 2.05-2.16 (2H, m, J=13.9 Hz), 2.19 (1H, s), 2.39-2.52 (2H, m), 2.57 (2H, t, J=7.6 Hz), 2.89 (2H, t, J=7.6 Hz), 3.03-3.19 (2H, m), 3.79 (2H, s), 4.12 (2H, q, J=7.2 Hz), 5.06 (2H, s), 6.60-6.73 (4H, m), 7.01-7.19 (3H, m), 7.33-7.48 (2H, m)。

【0492】

実施例99 3-[2-フルオロ-4-({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ)フェニル]プロパン酸エチル

【化155】



【0493】

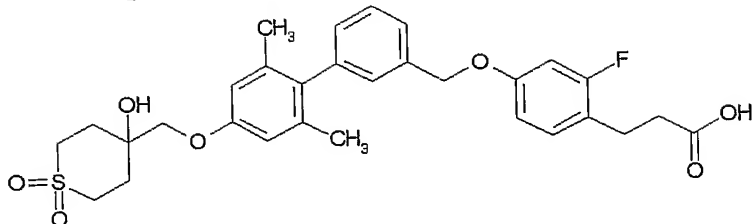
実施例71と同様にして、3-[2-フルオロ-4-({4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ)フェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 72%。

MS m/z 585 (M⁺)。

【0494】

実施例100 3-[2-フルオロ-4-({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ)フェニル]プロパン酸

【化156】



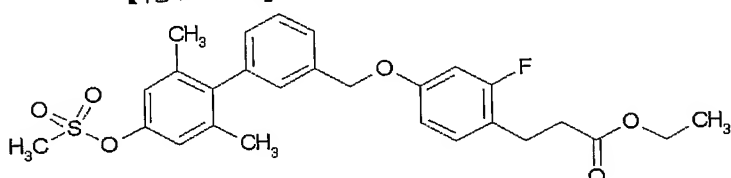
【0495】

実施例37と同様にして、3-[2-フルオロ-4-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ)フェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 78%。
MS m/z 557 (MH⁺)。

【0496】

実施例101 3-[4-(2',6'-ジメチル-4'-[(メチルスルホニル)オキシ]ビフェニル-3-イル)メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

【化157】



【0497】

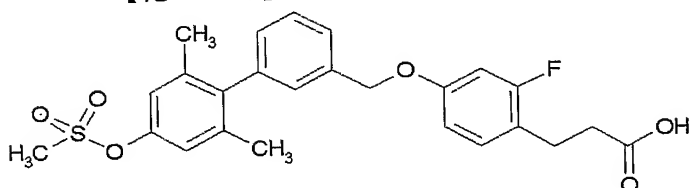
氷冷した3-[2-フルオロ-4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸エチル (310 mg, 0.736 mmol) のピリジン (8 mL) 溶液にメタンスルホニルクロリド (168 mg, 1.47 mmol) を滴下した。混合物を室温で2日間攪拌した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~1/1) で精製し、表題化合物 (320 mg, 収率 87%) を無色油状物として得た。

MS m/z 501 (MH⁺)。

【0498】

実施例102 3-[4-(2',6'-ジメチル-4'-[(メチルスルホニル)オキシ]ビフェニル-3-イル)メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸

【化158】



【0499】

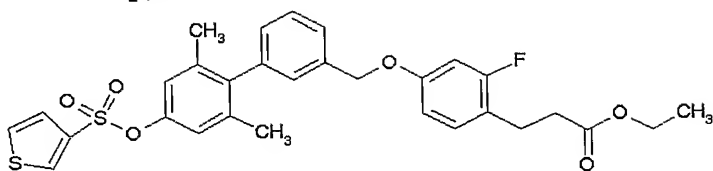
実施例2と同様にして、3-[4-(2',6'-ジメチル-4'-[(メチルスルホニル)オキシ]ビフェニル-3-イル)メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 61%。

MS m/z 473 (MH⁺)。

【0500】

実施例103 3-[4-(2',6'-ジメチル-4'-[(3-チエニルスルホニル)オキシ]ビフェニル-3-イル)メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

【化159】



【0501】

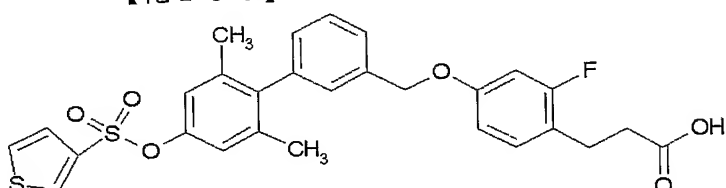
実施例101と同様にして、3-[2-フルオロ-4-[$(4',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)$ メトキシ]フェニル]プロパン酸エチルと3-チオフェンスルホニルクロリドから表題化合物を無色油状物として得た。収率 57%。

MS m/z 569(MH⁺)。

【0502】

実施例104 3-[4-($\{2',6'-ジメチル-4'-(3-チエニルスルホニル)オキシ\}$ ビフェニル-3-イル)メトキシ]-2-フルオロフェニル]プロパン酸

【化160】



【0503】

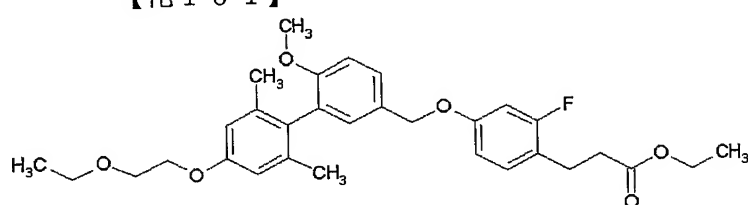
実施例2と同様にして、3-[4-($\{2',6'-ジメチル-4'-(3-チエニルスルホニル)オキシ\}$ ビフェニル-3-イル)メトキシ]-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 44%。

MS m/z 541(MH⁺)。

【0504】

実施例105 3-(4-[$\{4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル\}$ メトキシ]-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

【化161】



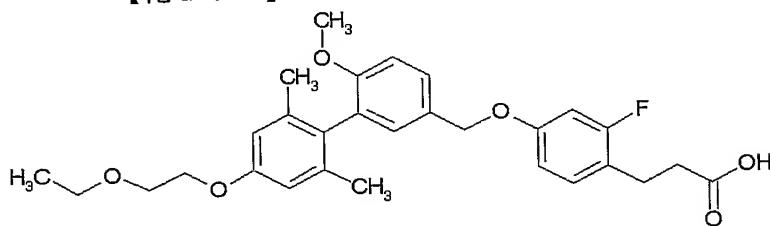
【0505】

実施例1と同様にして、3-(2-フルオロ-4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸エチル及び[4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メタノールから表題化合物を得た。淡黄色油状物 (収率 88%)。MS (ESI+): 525 (M+H)。

【0506】

実施例106 3-(4-[$\{4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル\}$ メトキシ]-2-フルオロフェニル)プロパン酸

【化162】



【0507】

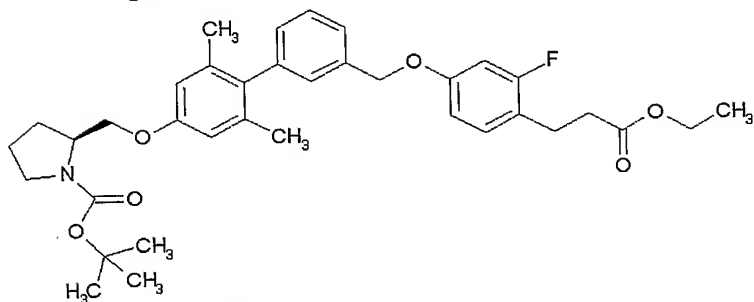
3-{(4-[(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ)-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチル (0.45 g, 0.86 mmol)、メタノール (4.5 mL) 及びテトラヒドロフラン (9 mL) の混合物に、室温攪拌下、1規定水酸化ナトリウム水溶液 (1.7 mL) を加え、同温にて2時間攪拌した。反応液を1規定塩酸にて中和した後、減圧濃縮した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=2/1～ヘキサン/酢酸エチル=1/2) にて精製し、無色油状の表題化合物 (85 mg、収率 20%) を得た。

MS (ESI+): 497 (M+H)。

【0508】

実施例107 (2S)-2-{[(3-[(4-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)-3-フルオロフェノキシ]メチル)-2,6-ジメチルビフェニル-4-イル]オキシ]メチル}ピロリジン-1-カルボン酸tert-ブチル

【化163】



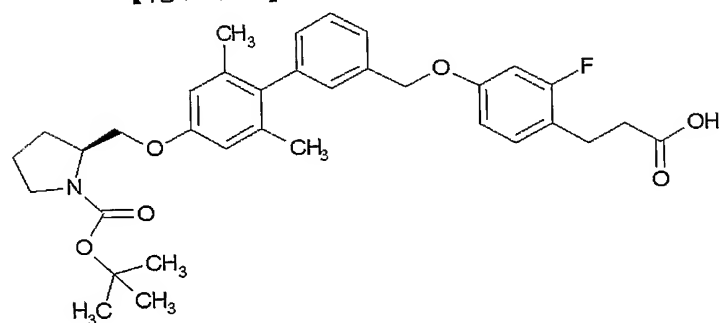
【0509】

実施例1と同様にして、3-[(2-フルオロ-4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸エチル及び(2S)-2-(ヒドロキシメチル)ピロリジン-1-カルボン酸tert-ブチルより表題化合物を無色油状物として得た。収率 8.6%。
¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.23(3H, t, J=7.4Hz), 1.48(9H, s), 1.70-2.10(4H, m), 1.98(6H, s), 2.57(2H, t, J=7.6Hz), 2.90(2H, t, J=7.6Hz), 3.30-3.50(3H, m), 4.11(2H, q, J=7.4Hz), 4.00-4.24(2H, m), 5.06(2H, s), 6.60-6.72(4H, m), 7.04-7.48(5H, m).

【0510】

実施例108 3-[(4-[(4-[(2S)-1-(tert-ブトキシカルボニル)ピロリジン-2-イル]メトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸

【化164】



【0511】

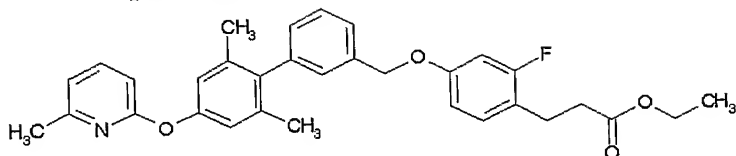
実施例2と同様にして、(2S)-2-{[(3-[(4-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)-3-フルオロフェノキシ]メチル)-2,6-ジメチルビフェニル-4-イル]オキシ]メチル}ピロリジン-1-カルボン酸tert-ブチルより表題化合物を無色固体として得た。収率 61%。

MS (APCI-): 576 (M-H)。

【0512】

実施例109 3-[(4-[(2',6'-ジメチル-4-[(6-メチルピロリジン-2-イル)オキシ]ビフェニル-3-イル]メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

【化165】



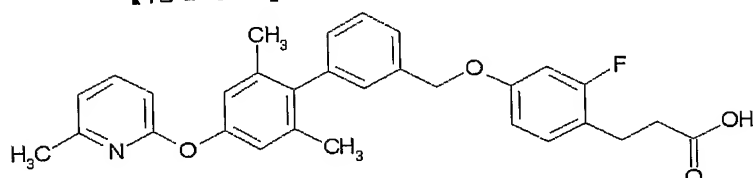
【0513】

実施例1と同様にして、3-(2-フルオロ-4-ヒドロキシフェニル)プロパン酸エチル及び{2',6'-ジメチル-4'-[(6-メチルピリジン-2-イル)オキシ]ビフェニル-3-イル}メタノールから表題化合物を得た。無色油状物(収率94%)。MS (ESI+): 514 (M+H)。

【0514】

実施例110 3-[4-(2',6'-ジメチル-4'-[(6-メチルピリジン-2-イル)オキシ]ビフェニル-3-イル)メトキシ]-2-フルオロフェニル]プロパン酸

【化166】



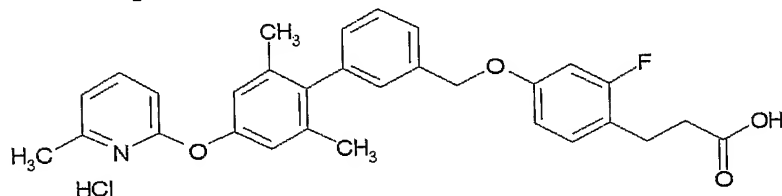
【0515】

実施例106と同様にして、3-[4-(2',6'-ジメチル-4'-[(6-メチルピリジン-2-イル)オキシ]ビフェニル-3-イル)メトキシ]-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を得た。無色油状物(収率62%)。MS (ESI+): 486 (M+H)。

【0516】

実施例111 3-[4-(2',6'-ジメチル-4'-[(6-メチルピリジン-2-イル)オキシ]ビフェニル-3-イル)メトキシ]-2-フルオロフェニル]プロパン酸 塩酸塩

【化167】



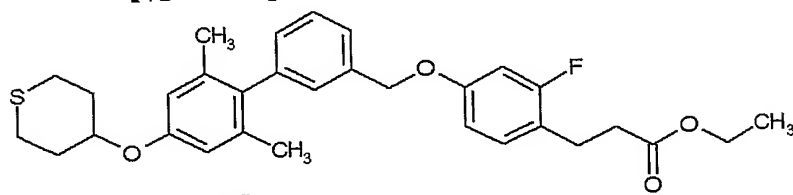
【0517】

実施例79と同様にして、3-[4-(2',6'-ジメチル-4'-[(6-メチルピリジン-2-イル)オキシ]ビフェニル-3-イル)メトキシ]-2-フルオロフェニル]プロパン酸から表題化合物を得た。無色結晶(収率83%)。MS (ESI+): 486 (M+H、フリーアイドとして)。

【0518】

実施例112 3-(4-[(2',6'-ジメチル-4'-テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]ビフェニル-3-イル)メトキシ]-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

【化168】



【0519】

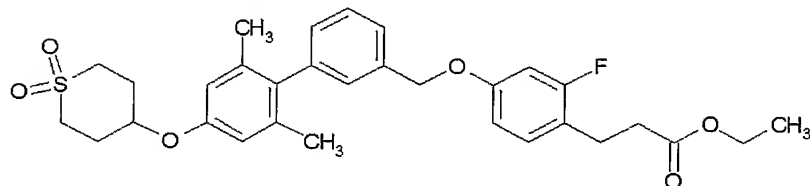
3-[2-フルオロ-4-[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メトキシ]フェニル]プロパン酸エチル (0.50 g, 1.18 mmol)、テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-オール (0.15 g, 1.30 mmol) およびトリフェニルホスフィン (0.31 g, 1.30 mmol) のテトラヒド

ロフラン (10 mL) 溶液に、室温搅拌下、アゾジカルボン酸ジエチル (40% トルエン溶液、0.70 mL, 1.53 mmol) を加えた。反応液を室温にて19時間搅拌した後、上述と等量の試薬 (テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-オール、トリフェニルホスフィン及びアゾジカルボン酸ジエチル) を加え同温にてさらに6時間搅拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1～ヘキサン/酢酸エチル=3/1) にて精製し、黄色油状の表題化合物 (0.53 g、收率 91%) を得た。¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.23 (3H, t, J=7.1 Hz), 1.98 (6H, s), 1.99 - 2.11 (2H, m), 2.16 - 2.27 (2H, m), 2.53 - 2.64 (4H, m), 2.85 - 3.01 (4H, m), 4.07 - 4.17 (2H, m), 4.32 - 4.42 (1H, m), 5.06 (2H, s), 6.62 - 6.71 (4H, m), 7.05 - 7.12 (2H, m), 7.17 (1H, s), 7.34 - 7.46 (2H, m).

【0520】

実施例 113 3-[4-(4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

【化169】



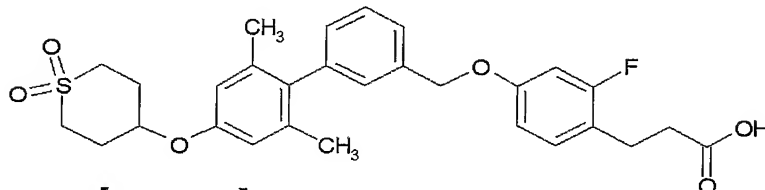
【0521】

実施例 71 と同様にして、3-(4-[(2',6'-ジメチル-4-(テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ)ビフェニル-3-イル]メトキシ)-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を得た。淡黄色油状物 (收率 45%)。MS (ESI+): 555 (M+H)。

【0522】

実施例 114 3-[4-(4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸

【化170】



【0523】

実施例 37 と同様にして、3-[4-(4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メトキシ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を得た。無色結晶 (收率 68%)。MS (ESI+): 527 (M+H)。

【0524】

製剤例 1 (カプセルの製造)

1) 実施例 1 の化合物	30 mg
2) 微粉末セルロース	10 mg
3) 乳糖	19 mg
4) ステアリン酸マグネシウム	1 mg
	計 60 mg

上記 1)、2)、3) および 4) を混合して、ゼラチンカプセルに充填する。

製剤例 2 (錠剤の製造)

1) 実施例 1 の化合物	30 g
2) 乳糖	50 g
3) トウモロコシデンプン	15 g
4) カルボキシメチルセルロースカルシウム	44 g
5) ステアリン酸マグネシウム	1 g

1000錠 計 140 g

上記1)、2) および3) の全量と30 gの4) とを水で練合し、真空乾燥後、整粒を行う。この整粒末に14 gの4) および1 gの5) を混合し、打錠機により打錠する。このようにして、1錠あたり実施例1の化合物30 mgを含有する錠剤1000錠を得る。

【0525】

実験例1 ヒト由来GPR40に対する本発明化合物のEC₅₀値の決定

EC₅₀値の決定にはヒト由来GPR40を安定発現したCHO細胞株を用いた。特に記載が無い限りこれらのCHO細胞株は10%牛胎児血清(Invitrogen)を含むα-MEM培地(Invitrogen)を用いて培養した。

アッセイ前日に、ほぼコンフルエントになるまで培養した細胞を、PBS(Invitrogen)を用いてリーンした後、0.05%Trypsin・EDTA溶液(Invitrogen)を用いて剥がし、遠心操作にて回収した。得られた細胞の数を測定し、培地1mLあたり 3×10^5 個の細胞が含まれるように希釈し、Black wellled 96-well plate(coster)に1穴あたり $100 \mu\text{L}$ ずつ分注後、CO₂培養器にて一晩培養した。このように調製したCHO細胞に各種試験化合物を添加し、この際の細胞内カルシウム濃度の変動をFLIPR(Molecular Device)を用いて測定した。FLIPRにて細胞内カルシウム濃度の変動を測定するために、以下の前処置を施した。

まず、細胞に蛍光色素Fluor3-AM(DOJIN)を添加するため、あるいはFLIPRアッセイを行う直前に細胞を洗浄するためのアッセイバッファーを作成した。HBSS(Invitrogen、1000mL)に1M HEPES(pH 7.4、(DOJIN、20mL)を加えた溶液(以下、HBSS/HEPES溶液)に、プロベネンド(Sigma、710mg)を1N NaOH(5mL)に溶解後、さらにHBSS/HEPES溶液(5mL)を加えて混合した溶液(10mL)を添加し、この溶液をアッセイバッファーとした。次にFluor3-AM(50 μg)をDMSO(Wako、21 μL)に溶解し、さらに等量の20%プロロン酸(Molecular Probes)を加え混合後、牛胎児血清(105 μL)を添加したアッセイバッファー(10.6mL)に加え、蛍光色素溶液を調製した。アッセイ前日にBlack wellled 96-well plateにまきなおしたCHO細胞の培地を除き、直ちに蛍光色素溶液を1穴あたり $100 \mu\text{L}$ ずつ分注後、CO₂培養器にて1時間培養し、細胞に蛍光色素を取り込ませた。培養後の細胞は上記のアッセイバッファーを用いて洗浄した後、FLIPRにセットした。試験化合物は、事前にDMSOを用いて希釈し、ポリプロピレン製96-well plate(サンプルプレート)に $2 \mu\text{l}$ ずつ分注、-20°Cで凍結保存した。解凍したサンプルプレートに0.015%CHAPS(DOJIN)入りアッセイバッファーを $198 \mu\text{l}$ ずつ添加し、細胞プレートと同時にFLIPRにセットした。以上の前処置を施した後、FLIPRにて各種試験化合物添加後の細胞内カルシウム濃度の変動を測定した。そしてそれらの結果より、各試験化合物の容量反応曲線を作成し、EC₅₀値を算出した。その結果を表1に示した。

【0526】

【表1】

GPR40に対する受容体機能調節作用	
化合物番号	EC ₅₀ (μM)
実施例14	0.010
実施例33	0.0061
実施例39	0.032
実施例49	0.011
実施例52	0.049

【産業上の利用可能性】

【0527】

化合物(I)およびその塩並びにそのプロドラッグは、優れたGPR40受容体機能調節作用を有しており、糖尿病などの予防・治療剤として用いることができる。

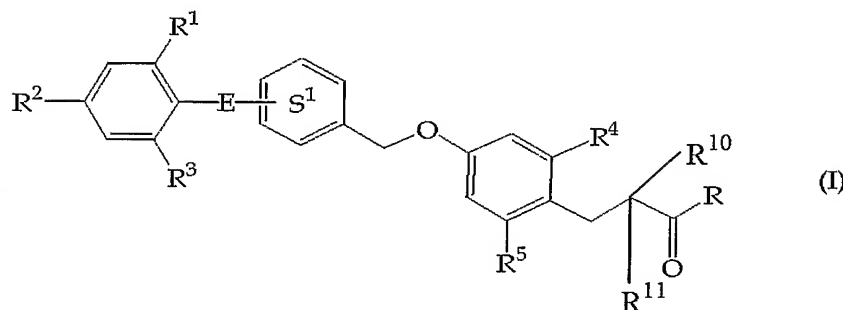
【書類名】要約書

【要約】

【課題】インスリン分泌促進薬や糖尿病などの予防・治療薬として有用なGPR40受容体機能調節作用を有する新規化合物の提供。

【解決手段】式(I)

【化1】



(式中、各記号は明細書と同義である)で表わされる化合物およびその塩並びにそのプロドラッグは、予想外にも優れたGPR40受容体アゴニスト活性を有し、更に安定性等の医薬品としての物性においても優れた性質を有しており、哺乳動物のGPR40受容体関連病態または疾患の予防・治療薬として安全でかつ有用な医薬となる。

【選択図】なし

特願 2004-241484

出願人履歴情報

識別番号 [00002934]

1. 変更年月日 1992年 1月22日

[変更理由]

住所変更

住所 大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

氏名 武田薬品工業株式会社